

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局(43) 国際公開日
2005 年 8 月 11 日 (11.08.2005)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2005/073747 A1

- (51) 国際特許分類⁷: G01R 33/465, G01N 24/08 (72) 発明者; および
(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/001872 (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 河野 俊之
(22) 国際出願日: 2005 年 2 月 2 日 (02.02.2005) (KOHNO, Toshiyuki) [JP/JP]; 〒1948511 東京都町田市南大谷 1 1 号 株式会社三菱化学生命科学研究
(25) 国際出願の言語: 日本語 所内 Tokyo (JP).
(26) 国際公開の言語: 日本語 (74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス (SIKS &
(30) 優先権データ: CO.; 〒1040031 東京都中央区京橋一丁目 8 番 7 号
特願2004-025592 2004 年 2 月 2 日 (02.02.2004) JP 京橋日殖ビル 8 階 Tokyo (JP).
(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三菱化学株式会社 (MITSUBISHI CHEMICAL CORPORATION) [JP/JP]; 〒1080014 東京都港区芝五丁目 3 3 番
(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA,

[続葉有]

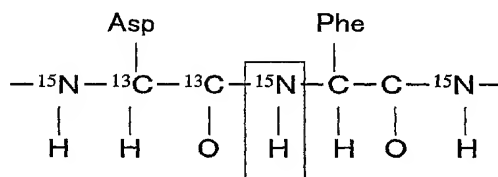
(54) Title: NMR SIGNAL ASSIGNMENT METHOD

(54) 発明の名称: NMR シグナル帰属方法

A

SDKIIHLTDD	SFDTDLVKAD	GAILVD	FWAE	30
WCGPCKMIAP	ILDEIADEYQ	GKLT	VAKLNI	60
DQNPGTAPKY	GIRGIPTLLL	FKNGE	VAATK	90
VGALSKGQLK	EFLDANLA			108

B



(57) Abstract: It is intended to provide a method of highly efficiently and quickly assigning signals obtained by ^1H - ^{15}N HSQC, etc. which is usable as a substitute for the existing signal assignment method wherein a protein concentration several to ten times higher than the minimum protein concentration required in the high-sensitive ^1H - ^{15}N HSQC measurement method is needed; a method of highly efficiently and quickly specifying the three-dimensional structure of a target protein by using the above method; or a method of specifying the binding site of a target protein to a ligand. Namely, a plural number (20 or 39 at the largest) of proteins are synthesized by systematically combining a $^{15}\text{N}/^{13}\text{C}$ double-labeled amino acid, a ^{15}N -labeled amino acid, etc. with an unlabeled amino acid for each amino acid constituting a target protein. Then these proteins are subjected to NMR measurement in such a manner as enabling the identification of correlated signals of two amino acid residues adjacent to each other and the thus obtained signals are compared.

(57) 要約: 本発明の目的は、感度の良い ^1H - ^{15}N HSQC 測定方法で観測可能な蛋白質最低濃度の、数倍から 10 倍以上の蛋白質濃度が必要であった従来のシグナル帰属方法に代わり、 ^1H - ^{15}N HSQC 等で得られたシグナルを高効率かつ迅速に帰属する方法の提供、該方法を用いた高効率または迅速な標的蛋白質の立体構造特定方法あるいは目的蛋白質とリガンドとの結合部位を特定する方法を提供することである。本発明においては、目的タンパク質を、

[続葉有]

WO 2005/073747 A1



NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR),

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

構成するアミノ酸ごとに ^{15}N / ^{13}C 二重標識化アミノ酸と ^{15}N 標識化アミノ酸等、および標識化されていないアミノ酸を系統的に組み合わせて基質に用いて複数の蛋白質を合成し、(最大20種類あるいは39種類)これを隣接する2つのアミノ酸残基の相関シグナルを同定し得る測定方法でNMR測定を行って、得られたシグナルを比較する。

明細書

NMRシグナル帰属方法

技術分野

本発明は、 $^{15}\text{N}/^{13}\text{C}$ 標識アミノ酸と ^{15}N 標識アミノ酸等を組み合わせた蛋白質を用いてNMR測定を行うことにより、低濃度の蛋白質で迅速確実にアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナル（本明細書中では、これを「 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル」あるいは「 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナル」と称することがある）等の蛋白質の主鎖を構成する原子のシグナルのアミノ酸残基番号を帰属する方法、さらにそれらを基にした蛋白質の側鎖を含めた全ての原子のシグナルの帰属を決定する方法に関する。

背景技術

蛋白質中の窒素原子を、安定同位体でNMR観測可能な ^{15}N を用いて標識し、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC (heteronuclear single quantum coherence) スペクトルを観測することにより、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル等のNMR測定により得られた各シグナルのアミノ酸の種類と番号まで含めた帰属を行い（例えば Cavanagh, W.J. et al., Protein NMR Spectroscopy, Principles and Practice, Academic Press (1996)を参照）、それらのデータを基に、蛋白質立体構造を決定したり（例えば Montelione, G. T., et al., Nature Struct. Biol., 7, Suppl, 982-985 (2000)を参照）、蛋白質に結合するリガンドのスクリーニングや結合部位の同定（例えば Zerbetto, O. et al., BioNMR in Drug Research, Wiley (2003)を参照）を行うことができる。

$^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCの測定方法は、蛋白質のNMR測定法の中でも最も感度の高い方法の一つであるが、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルの各シグナルのアミノ酸の種類と番号まで含めた帰属を決定する場合には、高濃度の標的蛋白質試料（1 mM で 250 μL 程度）を何らかの手段を用いて調製し、室温以上の温度で、

数週間に及ぶ複数の 3 次元 NMR 測定を行い、さらには複雑な解析を行う必要があった（例えば Montelione, G. T., et al., Nature Struct. Biol., 7, Suppl, 982-985 (2000) を参照）。特に、分子量 1 万を越えるような蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC スペクトルの帰属は従来法では、シグナルの重なりを回避するため、シグナルの分離を良くする 3 次元 NMR 測定法を複数種類用いないと行えなかった。また、帰属の曖昧さを回避するために感度の低い測定法（例えば Sattler, M., et al., Prog. NMR Spectroscopy, 34 (1999) 93-158 を参照）を併用せざるを得ず、そのために、最も感度のよい多核 2 次元 NMR 法である $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC 測定法に必要な蛋白質試料の 10 ～ 20 倍程度濃度の高い $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化蛋白質を調製する必要があり、溶解度の低い蛋白質については、解析が行えなかった。

一般的に、高分子量蛋白質を 1 mM 程度の高濃度に溶解させることは困難であることが多く、また、室温以上の温度で数週間安定に存在させることも困難であることが多い。さらに、この 2 つの条件を満たして各種スペクトルが測定できても、その後の解析は、熟練者が行って数週間以上要するものであった。

また、3 次元 NMR 法を使わないシグナルの帰属方法としては、1 種類のアミノ酸の C のみを ^{13}C 標識化し、別の 1 種類のアミノ酸のみを ^{15}N 標識化した標的蛋白質を用いて、1 つの残基の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC シグナルを同定する方法（例えば Yabuki, T. et al., J. Biomol. NMR, 11, 295-306 (1998) を参照）が報告されている。この方法は目的蛋白質の濃度の問題と蛋白質の安定性の問題を解決はしているが、実際にこの方法を $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC の全てのシグナルの帰属に用いるためには、数十種類から数百種類のさまざまな標識化を行った目的蛋白質を調製し、なおかつ、サプレッサー tRNA を用いた複雑な鋳型の作成を行わなくてはならない。よって、この方法が実際に蛋白質の全ての $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC 等の NMR で得られるシグナルの帰属に使われたことはなかった。また、WO 2002/33406 号公報にも、上記と同様、目的アミノ酸を ^{13}C で標識し、隣接アミノ酸を ^{15}N で標識し、 ^{13}C の隣の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルを検出する方

法が記載されている。しかし、この方法においても、隣接するアミノ酸の全ての組み合わせをラベルした蛋白質を合成する必要があり、また隣接するアミノ酸が同じ並びで2箇所以上に存在した場合にはシグナルの帰属を行うことができないという問題があった。

そこで、目的蛋白質を低濃度で少量用いて、かつ簡便に、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC Cスペクトル等のNMRにより得られたシグナルのアミノ酸の種類と番号の帰属を決定する方法が求められていた。

発明の開示

本発明が解決しようとする課題は、感度のよい $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC測定方法で観測可能な蛋白質最低濃度の、数倍から10倍以上の蛋白質濃度が必要であった従来のシグナル帰属方法に代わり、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC測定等で得られたシグナルを高効率かつ迅速に帰属する方法の提供、該方法を用いた高効率または迅速な標的蛋白質の立体構造特定方法あるいは目的蛋白質とリガンドとの結合部位を特定する方法を提供することにある。本発明が解決しようとする別の課題は、上記した本発明による蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法に用いられる試薬キットを提供することにある。

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意検討した結果、目的タンパク質を、構成するアミノ酸ごとに $^{15}\text{N}/^{13}\text{C}$ 二重標識化アミノ酸と ^{15}N 標識化アミノ酸等、および標識化されていないアミノ酸を系統的に組み合わせて基質に用いて複数の蛋白質を合成し（最大20種類あるいは39種類）、これを隣接する2つのアミノ酸残基の相関シグナルを同定し得る測定方法でNMR測定を行って、得られたシグナルを比較したところ、NMR測定によって得られたシグナルを帰属できることを見出した。本発明は、これらの知見に基づいて成し遂げられたものである。

即ち、本発明によれば、以下の発明が提供される。

(1) 蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法であって、

(i) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸の2位および／又は1位の炭素原子と2位の窒素原子が、それぞれNMRで測定可能なように二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子、炭素原子、水素原子のいずれかがNMRで測定可能なように標識された蛋白質を調製し、

(ii) 該蛋白質について、二重標識されたアミノ酸に隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと標識された原子との相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、

(iii) 該シグナルを、同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子、炭素原子、水素原子のいずれかが標識された蛋白質をNMR測定することにより得られた、同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと標識された原子との相関シグナルと比較して、同定しようとするアミノ酸のシグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。

(2) 蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法であって、

(i) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸が、その2位および1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を調製し、

(ii) 該蛋白質について、二重標識されたアミノ酸に隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルのみが同定可能なNMR測定を行い、

(iii) 該シグナルを、同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子のみが ^{15}N 標識された蛋白質をNMR測定することにより得られた同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルと比較して、同定しようとするアミノ酸のシグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。

(3) 蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法であって、

(a) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸について上記(2)に記載の方法で帰属を決定し、

(b) 該アミノ酸の2位および1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を調製し、

(c) 該蛋白質について、二重標識されたアミノ酸残基の ^{13}C とアミドプロトンの相関シグナルと、二重標識したアミノ酸残基の ^{13}C と隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンの相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、

(d) 同定しようとするアミノ酸と上記で二重標識したアミノ酸のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルを取得し、

(e) (d) で得られたシグナル中の帰属が決定されているアミノ酸のアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを(c) で得られたシグナル中から選択し、

(f) 選択されたシグナルの ^{13}C の化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを(c) で得られたシグナル中から選択し、

(g) 選択されたシグナルのアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを(c) で得られたシグナル中から選択し、該シグナルを、帰属が決定されているアミノ酸と隣接するアミノ酸のものであることを利用して帰属することを特徴とする方法。

(4) 上記(3)に記載の方法において、(c)の工程で、さらに二重標識したアミノ酸残基の ^{13}C と隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンの相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、(f)の工程で選択されるシグナルが、上記で得られたシグナルと重なることを確認することを特徴とする上記(3)に記載の方法。

(5) 蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法であって、

(i) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸が、その1位の炭素原子が ^{13}C で標識され、さらに同定しようとするアミノ酸を含む複数のアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を調製し、

(ii) 該蛋白質について、 ^{13}C 標識されたアミノ酸に隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、

(iii) 該シグナルを、同定しようとするアミノ酸のみの2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質をNMR測定することにより得られた、同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルと比較して、同定しようとするアミノ酸のシグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。

(6) 上記(1)または(5)に記載の方法を繰り返す、あるいは上記(3)および(4)に記載の方法を組み合わせることを特徴とする、蛋白質のNMR測定により得られた全てのシグナルの帰属方法。

(7) 蛋白質のNMR測定により得られたアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルの帰属方法であって、

(i) 蛋白質のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルについて上記(2)～(6)に記載の方法によりその帰属を決定し、

(ii) 該蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸の2位および／又は1位の炭素原子あるいは水素原子がNMRで測定可能なように二重標識された蛋白質を調製し、

(iii) 該蛋白質について、同定しようとするアミノ酸中のアミドプロトンと、同じアミノ酸のNMRで測定可能なように標識された炭素原子あるいは水素原子との相関シグナルを取得して、

(iv) 上記(i)のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルと(iii)のアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルに共通するアミドプロトンの化学シフトが同じであることを指標として、アミドプロトンと ^{13}C またはアミド

プロトンと ^2H の相関シグナルを該アミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルに対応付けてアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。

(8) 上記(6)または(7)に記載の方法により帰属されたNMRシグナルの化学シフト情報を用いることを特徴とする蛋白質の立体構造特定方法。

(9) 蛋白質と特定のリガンドとの複合体のNMR測定により得られたシグナルと、蛋白質のみのNMR測定により得られたシグナルとを比較し、化学シフトが変化したシグナルを、上記(1)～(7)のいずれかに記載の方法により帰属して、蛋白質とリガンドとの結合部位を特定する方法。

(10) 少なくとも2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識され、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されている1種類以上のアミノ酸と、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されて、かつ2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識されていない複数のアミノ酸を含む、上記(1)～(7)のいずれかに記載の方法による蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法に用いられる試薬キット。

(11) 少なくとも2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識され、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されている1種類以上のアミノ酸、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されて、かつ2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識されていない複数のアミノ酸、無細胞蛋白質合成用小麦胚芽抽出液、及びアミノ酸代謝酵素阻害剤を含む、上記(1)～(7)のいずれかに記載の方法による蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法に用いられる試薬キット。

図面の簡単な説明

図1は、大腸菌チオレドキシン蛋白質のアミノ酸配列および $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルを示す図である。

図2は、大腸菌チオレドキシン蛋白質のアミノ酸配列、H(N)CA測定およびH(NCO)CA測定を示す図である。

図3は、主鎖の全てのアミド窒素を ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルを測定した結果を示す図である。

図4は、アラニンだけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識し、その他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質のHN(CO)スペクトルを測定した結果を示す図である。

図5は、フェニルアラニンだけを ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(a)、および、セリンだけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識し、その他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(b)を測定した図である。

図6は、フェニルアラニンだけを ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(a)、および、アスパラギン酸だけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識し、その他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(b)を測定した図である。

図7は、フェニルアラニンだけを ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(a)、および、ロイシンだけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識し、その他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(b)を測定した図である。

図8は、フェニルアラニンだけを ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(a)、および、グルタミン酸だけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識し、その他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(b)を測定した図である。

図9は、イソロイシンだけを ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(a)、および、グリシンだけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識し、その他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(b)を測定した図である。

図10は、図9において、確定できなかった72番と75番のイソロイシンの帰属の方法を示した図である。

図 1 1 は、本発明により、主鎖の全てのアミド窒素を ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC スペクトルのほぼ全てのシグナルを帰属した結果を示す図である。

図 1 2 は、フェニルアラニンだけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識しその他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質のHN (CA) スペクトル (a) とHN (CO) スペクトル (b)、および、フェニルアラニンだけを ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC スペクトル (c) を示す図である。

図 1 3 は、主鎖の全てのアミド窒素を ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC スペクトル (a) とフェニルアラニンだけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識しその他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識した大腸菌チオレドキシシン蛋白質において、 ^{13}C カルボニル基に隣接していない全ての $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関を測定したスペクトル (b) とHN (CO) スペクトル (c) を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明をさらに詳細に説明する。

(1-1) NMR測定で得られるシグナルの帰属方法 1

本発明の帰属方法は、目的蛋白質を、構成するアミノ酸ごとに $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸、 ^{15}N 、 ^{13}C 、 ^2H のいずれかで標識化されたアミノ酸、および標識化されていないアミノ酸を系統的に組み合わせて合成した後に、これを隣接する2つのアミノ酸残基の相関シグナルを取得し得る測定方法でNMR測定を行って、得られたシグナルを各アミノ酸を標識化した蛋白質から得られたシグナルと比較することによって帰属する方法である。以下に目的蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルの場合を例に帰属方法の概略を記載する。用いられる構成成分等やその製法、並びにNMR測定法の詳細は、以下の(2)～(5)に記載のとおりである。

シグナルの帰属を行う目的蛋白質は、そのアミノ酸配列が同定されていれば如何なるものでもよいが、具体的には下記の（２）に記載したものを使用することができる。まず、相関シグナルの帰属を同定しようとするアミノ酸（例えば、図 1 A の 2 7 F）について、アミノ酸配列上で隣接するどちらか一方のアミノ酸を特定し（例えば、図 1 A の 2 7 F の場合は 2 6 D）、該アミノ酸（例えば、アスパラギン酸）についてはその 2 位（ α 位）および 1 位（カルボニル位）の炭素原子が ^{13}C で、また 2 位の窒素原子が ^{15}N で二重標識されているアミノ酸（以下、これを「 $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸」と称することがある）と、それ以外のアミノ酸については、2 位の窒素原子のみが ^{15}N で標識されたアミノ酸を基質として、目的蛋白質を合成する。合成された蛋白質は、図 1 A に示したアミノ酸配列を有する蛋白質の 2 7 F の相関シグナルを同定しようとする場合、アスパラギン酸（D）が $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化されていて、それ以外のアミノ酸は窒素原子のみが ^{15}N で標識された蛋白質として合成する。

次に、得られた蛋白質について、 $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸に隣接するアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルのみが取得可能な NMR 解析を行う。具体的には、図 1 B の四角で囲った部分の原子間の相関シグナルのみが同定される解析方法等である。この NMR 測定法としては、例えば HN (CO) 測定等が挙げられるが、以下、このように二重標識したアミノ酸に隣接するアミノ酸のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルのみを測定する方法を「HN (CO) 測定」と称することがある。例えば、上記のように標識した図 1 A のアミノ酸配列を有する蛋白質についてこの NMR 測定を行った結果は図 6 (b) に示される。HN (CO) 測定により得られたシグナルは、二重標識化アミノ酸の C 末側に隣接するアミノ酸残基のものである。例えば、図 6 (b) に示されるシグナルは、二重標識したアミノ酸 D の C 末側に隣接するアミノ酸、図 1 A に示されるアミノ酸配列中の 3 K、1 0 D、1 1 S、1 4 T、1 6 V、2 1 G、2 7 F、4 4 E、4 8 E、6 1 Q、1 0 5 A のものである。

ここでは、二重標識化したアミノ酸のC端側に隣接するアミノ酸の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルのみを取得できるHN (CO) 測定を行っているが、二重標識化したアミノ酸のN端側に隣接するアミノ酸の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルのみを取得できる測定法があれば、その測定法を用いてもよい。

これらのシグナルの中から、目的アミノ酸 (27F) のシグナルを選択する方法としては、目的アミノ酸の2位の窒素原子のみが ^{15}N で標識されたアミノ酸を基質として目的蛋白質を合成し、該蛋白質についてNMR測定により $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルを取得して、上記HN (CO) 測定により得られた $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルと比較することにより行うことができる。具体的には、例えば、図1Aに示されるアミノ酸配列を有する蛋白質について、フェニルアラニン (F) の2位の窒素原子のみが ^{15}N で標識されたアミノ酸を基質として目的蛋白質を合成し、該蛋白質についてNMR測定により $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルを取得した場合、得られたシグナルは、27Fを含むフェニルアラニンに対応するアミノ酸の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルである。このシグナルは、例えば図6 (a) に示されるものが挙げられる。このシグナル (図6 (a)) とHN (CO) 測定により得られたシグナル (図6 (b)) を比較して、重なるシグナル (図6 (b) の○で示したシグナル) が同定しようとするアミノ酸 (27F) のものであると同定できる。

上記のHN (CO) 測定により得られた $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルと比較するための同定しようとするアミノ酸の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルは、以下の方法で取得してもよい。まず、同定しようとするアミノ酸を $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸、その他は ^{15}N 標識化アミノ酸を基質として目的蛋白質を合成し、該蛋白質について二重標識化されたアミノ酸中のアミドプロトンと ^{15}N との相関シグナルと、それに隣接するアミノ酸中のアミドプロトンと ^{15}N との相関シグナルの両方が検出されるNMR測定 (これを以下、「HN (CA) 測定」と称することがある) を行う。また、同じ蛋白質についてHN (CO) 測定を行ってシグナルを取得し、HN (CA) 測定で得られたシグナルと比較する。ここで、重なっていないシグナルが目的アミノ酸を含む同じアミノ酸のシグナルである。

ここで、「同定しようとするアミノ酸」は1つでもよいし、複数個でもよい。以下に、二重標識化したアミノ酸を2種類用いて3個のアミノ酸の ^1H - ^{15}N 相関シグナルを同定する例を説明する。例えば、図1Aに示されるアミノ酸配列を有する蛋白質について、ヒスチジン残基(H6)とトリプトファン残基(W28、W31)のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他のアミノ酸残基を ^{15}N のみで標識化した目的蛋白質を用いた場合、上記の方法を用いることにより、それぞれのアミノ酸残基の一つ後ろのアミノ酸残基(L7、A29、C32)を一意的に決定することが可能である。この場合には、帰属の手順が若干複雑にはなるが、試料の数を20種類より減らすことが可能である。

また、 ^1H - ^{15}N 相関シグナルの全てのシグナルを帰属する必要がない場合、言い換えれば、同定しようとするアミノ酸と隣接するアミノ酸の組み合わせがその目的蛋白質配列中に1つしか存在しないようなアミノ酸残基についてのみ帰属を行えばよい場合には、同定しようとするアミノ酸に隣接するアミノ酸の標識は、必ずしも $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ の二重の標識が必要ではない。すなわち、その1位の炭素原子が ^{13}C 標識されていればよい。この場合には、目的蛋白質として、さらに同定しようとするアミノ酸を含む複数のアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識されているものを合成する。合成された蛋白質をHN(CO)測定等を行ってシグナルを取得し、これらのシグナルの組み合わせと、同定しようとするアミノ酸だけを ^{15}N で標識化した蛋白質の ^1H - ^{15}N 相関シグナルと比較することによって、上記と同様にシグナルを帰属することができる。この方法を用いることによれば、1位の炭素原子が ^{13}C 標識されていて、同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識されているものを合成し、このHN(CO)測定によるシグナルを取得していく従来の方法に比べて、標識蛋白質の種類が少なくすむという効果がある。

上記の方法は、これを繰り返すことによって、目的蛋白質の全てのアミノ酸に対してNMRで得られるシグナルの帰属を行うことができるが、同定しようとする

るアミノ酸と隣接するアミノ酸の組み合わせ（図 1 A では D と F）がその目的蛋白質配列中に 1 つしか存在しない場合にのみ用いることができる方法である。

（1－2）NMR測定で得られるシグナルの帰属方法 2

目的蛋白質中に同定しようとするアミノ酸と隣接するアミノ酸の組み合わせが 2 つ以上が存在する場合（例えば、図 2 A に示すアミノ酸配列を有する蛋白質では、71 G / 72 I と 74 G / 75 I 等が挙げられる）、まず、(i) 目的蛋白質のアミノ酸配列上で同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸について、その特定の原子とアミドプロトンとの相関シグナルを上記の方法で帰属を決定する。次に、(ii) 帰属が決定されたアミノ酸残基中の特定の原子とアミドプロトンとの相関シグナルと、(iii) 同定しようとするアミノ酸中の(i)と同じ特定の原子とアミドプロトンの相関シグナルを、(iv) それらの間に存在する原子と各アミドプロトンとの相関シグナルを取得して、共通する原子の化学シフトが同じであることをもとに対応つけていくことにより、帰属が決定されたアミノ酸に隣接するアミノ酸の相関シグナルであることを同定して帰属を決定することができる。

例えば、特定の原子が 2 位の炭素原子である場合、既に取得されている帰属が決定されたアミノ酸残基中の 2 位の炭素原子とアミドプロトンとの相関シグナルに対し、帰属が決定されたアミノ酸残基中の 2 位の炭素原子と同定しようとする（隣接する）アミノ酸残基中のアミドプロトンとの相関シグナルを、この 2 つのシグナルに共通する帰属が決定されたアミノ酸残基中の 2 位の炭素原子の化学シフトが同一であることから選択する。さらに、選択した帰属が決定されたアミノ酸残基中の 2 位の炭素原子と同定しようとする（隣接する）アミノ酸残基中のアミドプロトンとの相関シグナルに対し、同定しようとするアミノ酸残基中の 2 位の炭素原子と該アミノ酸残基中のアミドプロトンとの相関シグナルを、この 2 つのシグナルに共通する同定しようとするアミノ酸残基中のアミドプロトンの化学シフトが同一であることから選択し、同定しようとするアミノ酸のシグナルの帰属を

決定することができる。このような相関シグナルは、例えば、上記H (N) C A法により取得することができる。

また、特定の原子が2位の窒素原子である場合は、以下に示す方法によりアミドプロトンと窒素原子との相関シグナルの帰属を決定することができる。

まず、(a) 目的蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸について、上記(1)の方法でその帰属を決定する。図2Aに記載のアミノ酸配列を有する蛋白質において、例えば72Iおよび75Iのシグナルを同定しようとする場合(以下、この場合を「例示の蛋白質の場合」と称することがある)、同定しようとする72Iに隣接する71Gと、同じく同定しようとする75Iに隣接する74Gについて、それぞれ上記(1)の方法で隣接するアミノ酸(例示の場合は70Y、73R)との関係で $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルの帰属を決定する。

次に、(b) 同定しようとするアミノ酸に隣接するアミノ酸の2位および1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を合成する。例示の蛋白質の場合、72Iおよび75Iに隣接するグリシンの2位および1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするイソロイシンの2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を合成する。

(c) 得られた蛋白質について、二重標識されたアミノ酸残基(例示の蛋白質ではグリシン)の ^{13}C とアミドプロトンの相関シグナル(図2Bの点線部分)と、二重標識したアミノ酸残基(例示の蛋白質ではグリシン)の ^{13}C と隣接する同定しようとするアミノ酸残基(例示の蛋白質ではイソロイシン)のアミドプロトンの相関シグナル(図2Bの実線部分)が取得可能なH (N) C A法等のNMR測定(以下、これを「H (N) C A測定」と称することがある)を行い、シグナルを取得する。例示の蛋白質の場合、取得されたシグナルは図10(b)に示される。さらに、(d) 同定しようとするアミノ酸残基(例示の蛋白質ではイソロイ

シン) と、上記で二重標識したアミノ酸残基 (例示の蛋白質ではグリシン) のアミドプロトンの相関シグナルを H (NCO) CA 法等で取得する (以下、これを「H (NCO) CA 測定」と称することがある)。例示の蛋白質の場合、本測定方法によって得られたシグナルは、例えば、図 10 (c) に示すものが挙げられる。

次に、(d) で取得したシグナル中の帰属が決定されているアミノ酸 (例示の蛋白質の場合は、71 G あるいは 74 G) のアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを (c) で得られたシグナルの中から選択する。例示の蛋白質の場合、図 10 (a) の 71 G あるいは 74 G のシグナルのアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを図 10 (b) のシグナルの中から選択する (図 10 (b) では、矢印で示される)。

さらに、(f) 選択されたシグナルの ^{13}C の化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを (c) で得られたシグナルの中から選択し、(g) 選択されたシグナルのアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを (d) で得られたシグナルの中から選択する。ここで、選択されたシグナルが、もとのシグナルに帰属されるアミノ酸と隣接するアミノ酸のシグナルであると決定される。例示の蛋白質の場合、図 10 (b) の矢印で示されるシグナルの ^{13}C の化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを、図 10 (c) のシグナルの中から選択する (図 10 (c) で矢印で示されるシグナル)。さらに選択されたシグナルのアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを図 10 (d) で得られたシグナルの中から選択する (図 10 (d) で矢印で示されるシグナル)。これらのシグナルが、それぞれ、71 G に隣接する 72 I、および 74 G に隣接する 75 I のシグナルとして帰属することができる。

(1-3) NMR 測定で得られるシグナルの帰属方法 3

上記 (1-1) および (1-2) の方法を用いて、まず目的蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ の相関シグナルの帰属を決定した後に、これをもとに該目的蛋白質のアミノ酸

のアミドプロトンと ^{13}C の相関シグナル（以下、これを「 $^1\text{H}-^{13}\text{C}$ 相関シグナル」と称することがある）やアミドプロトンと ^2H の相関シグナルを決定することができる。具体的には、(i)蛋白質のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルについて上記の方法によりその帰属を決定し、(ii) 該蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸の2位および／又は1位の炭素原子あるいは水素原子がNMRで測定可能なように二重標識された蛋白質を調製し、

(iii) 該蛋白質について、同定しようとするアミノ酸中のアミドプロトンと、同じアミノ酸のNMRで測定可能なように標識された炭素原子あるいは水素原子との相関シグナルを取得して、(iv) 上記(i)のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルと (iii) のアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルに共通するアミドプロトンの化学シフトが同じであることを指標として、アミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルを該アミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルに対応付けてアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルの帰属を決定する方法である。

同定しようとするアミノ酸とは、1種類でもよく、複数種類でもよく、また、全部のアミノ酸でもよいが、後述するシグナルの対応付けでシグナルが重ならずに対応付けが可能な範囲であれば何れでもよい。同定しようとするアミノ酸が二重標識された目的蛋白質の合成方法および、該蛋白質の同定しようとするアミノ酸中のアミドプロトンと、同じアミノ酸のNMRで測定可能なように標識された炭素原子あるいは水素原子との相関シグナルの取得方法は、上記（1-1）および（1-2）に記載のとおりである。具体的には、上記の二重標識を行った目的蛋白質に対して、 $\text{H}(\text{N})\text{CO}$ 、 $\text{H}(\text{NCO})\text{CA}$ の測定を行う方法が用いられる。例えば、 $\text{H}(\text{N})\text{CO}$ では二重標識されているアミノ酸の次のアミノ酸中のアミドプロトンと二重標識されているアミノ酸の1位の炭素（ ^{13}C ）との相関シグナルが、 $\text{H}(\text{NCO})\text{CA}$ では、二重標識されているアミノ酸の次のアミノ酸中のアミドプロトンと二重標識されているアミノ酸の2位の炭素（ ^{13}C ）との相関シグナルが得られる。

次に、上記で取得された相関シグナルのアミドプロトンの化学シフトに注目し、すでに帰属されている $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルのアミドプロトンのうち同一の化学シフトをもつシグナルを選択して帰属を参照することにより、 $\text{H}(\text{N})\text{CO}$ 、 $\text{H}(\text{NCO})\text{CA}$ の測定で得られるシグナルの帰属が容易に行える。 $\text{H}(\text{N})\text{CO}$ 、 $\text{H}(\text{NCO})\text{CA}$ の測定だけではなく、 $\text{H}(\text{NCA})\text{CO}$ 、 $\text{H}(\text{N})\text{CA}$ 等の測定を行っても、全く同様の方法により、シグナルの帰属が可能である。

上記の方法は、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルの帰属を行った後に、1位あるいは2位の炭素原子の化学シフトによる帰属を行う方法であるが、帰属の方法はこれに限らない。例えば、上記と同じ標識を行った目的タンパク質の $\text{H}(\text{N})\text{CA}$ と $\text{H}(\text{NCO})\text{CA}$ のスペクトルの組み合わせ、あるいは $\text{H}(\text{N})\text{CO}$ と $\text{H}(\text{NCA})\text{CO}$ のスペクトルの組み合わせを順次取得し、前後のアミノ酸中の1位または2位の炭素原子の化学シフトとアミドプロトンの化学シフトの相関関係を上記と同様の方法によって順次対応つけることによっても、アミドプロトンと ^{13}C の相関シグナルの帰属を行うことが可能である。

以上、代表的な標識方法と測定方法、帰属方法について述べたが、本発明の方法は、上記の方法に限定されるものではない。

例えば標識方法についてであるが、上記標識法ではアミノ酸C（任意のアミノ酸）だけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他のアミノ酸は ^{15}N 標識化した目的蛋白質を調製したが、実際に測定シグナルを与えるのはアミノ酸C及びその一つ後ろにあるアミノ酸残基だけであるから、目的蛋白質のアミノ酸配列から、アミノ酸残基Cの後ろにあるアミノ酸の種類のみを ^{15}N 標識化しても $\text{HN}(\text{CO})$ 、 $\text{HN}(\text{CA})$ 、 $\text{HN}(\text{CO})\text{CA}$ に関して、残りのアミノ酸全てを ^{15}N 標識化したものと全く同じスペクトルが得られる。また、 $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化するアミノ酸の種類は一蛋白質試料に一種類である必要はなく、適宜数種類のアミノ酸を $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、他のアミノ酸を ^{15}N 標識化しても、シグナルの帰属は可能である。この場合は、必要な標識蛋白質が20種類より減らすことができるが、解析が若干複雑になるので、必要に応じて標識の仕方を変更すればよい。

(2) 目的蛋白質

本発明の方法に用いられる目的蛋白質は、後述する方法によりアミノ酸が選択的に標識される方法で合成され得るのであれば、化学合成、組換え体を用いた合成、無細胞蛋白質合成など如何なる方法で作成されたものでもよい。具体的には例えば、ポリペプチド、糖蛋白質これらの誘導体、共有結合体および複合体等が挙げられる。ポリペプチドは10以上1000以下のアミノ酸残基からなるものが好ましく用いられる。また、糖蛋白質としては分子量1000以上10万以下のものが好ましい。具体的には、天然に存在する蛋白質、またはその一部、さらに人工的に産生されたポリペプチド、および天然に存在する蛋白質のN末端またはC末端に1以上のアミノ酸残基が付加されている蛋白質等が含まれるが、これに限らず、この場合、これらの蛋白質またはポリペプチドのアミノ酸残基において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されていてもよい。

(3) 標識化アミノ酸

本発明の方法では、2位および1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で二重標識されたアミノ酸（以下、これを「 $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸」と称することがある）と2位の窒素原子、炭素原子、または水素原子のいずれかがNMRで測定可能なように標識されたアミノ酸、さらに標識化されていないアミノ酸を基質に、目的蛋白質を系統的に、複数個合成し、NMR測定を行って、得られたシグナルの帰属を上記（1）に記載の通り決定するものである。 $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸は、2位および／または1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で、さらに主鎖のアミド基が ^1H であれば何れのものでもよく、その他の部位については、 ^{13}C および ^{15}N 標識化されていてもされていなくてもよい。同定しようとするアミノ酸は、例えば、2位の窒素原子が ^{15}N 標識化されていて、1位および2位の炭素原子が ^{13}C で標識化されておらず、さらにアミドプロトンが ^1H のもの（以下、これを「 ^{15}N 標識化アミノ酸」と称

することがある) や、1位および/または2位の炭素原子が ^{13}C であって、2位の窒素原子やアミドプロトンが標識されていないもの(以下、これを「 ^{13}C 標識化アミノ酸」と称することがある)、あるいはアミドプロトンおよび/または2位の水素原子が重水素であって、2位の窒素原子や1位および2位の炭素原子が標識されていないもの(以下、これを「重水素標識化アミノ酸」と称することがある)等であれば何れのものでもよく、その他の部分については、標識されていてもされていなくてもよい。

また、上記の $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸、 ^{15}N 標識化アミノ酸、 ^{13}C 標識化アミノ酸における水素原子は、主鎖のアミド基のみ ^1H であることが必要であり、他の部位については、Dなどの同位体で置換されたものを用いてもよい。特に、高分子量の蛋白質においては、アミド基以外の水素原子が重水素化されていると、上記NMRにより得られるシグナル強度が著しく増強されるのでアミド基以外の水素原子の一部または全部を重水素化したアミノ酸を用いることが好ましい。

標識化されていないアミノ酸とは、1位と2位の炭素原子の両方ともが ^{13}C で標識化されておらず、かつ2位の窒素原子が ^{15}N 標識化されていないものであれば如何なるものであってもよい。

プロリンについては、そもそもアミドプロトンが存在しないので後述する $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルを与えない。よって、 $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識アミノ酸を用いても ^{13}C 標識化アミノ酸を用いても同じ結果を与えるし、 ^{15}N 標識化アミノ酸を用いても非標識のプロリンを用いても同じ結果を与えるのでこれらの何れを用いてもよい。

$^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸、 ^{15}N 標識化アミノ酸、 ^{13}C 標識化アミノ酸、及び重水素標識化アミノ酸の作製法は、通常用いられる方法により行うことができる。また、市販の標識化アミノ酸(例えば、Cambridge Isotope Laboratories 社製)を用いることもできる。

(4-1) 標識化蛋白質の合成方法

上記(2)に記載された標識化または非標識化アミノ酸を、系統的に組み合わせて基質として目的蛋白質を複数個合成する方法について ^1H - ^{15}N 相関シグナルの帰属決定に用いられる標識化アミノ酸を例に以下に説明する。

標識化または非標識化アミノ酸の組み合わせは、上記(1)で詳述したとおりである。

ここで、20種類のアミノ酸についてNMR測定により得られたシグナルを同定しようとする場合に用意する目的蛋白質は、次のとおりである。まず、1種類のアミノ酸だけが ^{15}N 標識化アミノ酸でその他が非標識化アミノ酸である19種類(プロリンを除く)の蛋白質と、1種類のアミノ酸だけが $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化アミノ酸で、その他が ^{15}N 標識化アミノ酸である20種類の蛋白質が挙げられる。このうち、1種類のアミノ酸だけが ^{15}N 標識化アミノ酸でその他が非標識化アミノ酸である19種類(プロリンを除く)の蛋白質はなくてもよい。

標識化および非標識化アミノ酸を基質として行う蛋白質合成方法は、目的蛋白質が、NMR測定可能な形態で合成され得るものであれば如何なる方法でもよい。具体的には、無細胞蛋白質合成系が好ましく用いられ、特にコムギ胚芽抽出液を用いる無細胞蛋白質合成系が好ましく用いられる。コムギ胚芽抽出液は、例えば、Sawasaki, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 97, 559-564 (2000)、特開 2000-2368996 号公報、特開 2002-125693 号公報、特開 2002-204689 号公報等に従って調製されたものや、あるいはPROTEIOS™(TOYOBO社製)等の市販のものが挙げられる。

目的蛋白質の鋳型としては、目的蛋白質のアミノ酸配列をコードするDNAが適当な発現制御領域の制御下となるように結合され、これをRNAに転写して用いることが好ましい。また、その下流に転写終了のための配列、および非翻訳領域等が連結しているものが好ましく用いられる。発現制御領域とは、プロモーター、エンハンサー等が含まれる。具体的には、Sawasaki, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 97, 559-564 (2000)に記載のもの等が挙げられる。

目的蛋白質の鋳型をRNAに転写した後、エタノール沈殿等で精製して、これを上記のコムギ胚芽等の細胞抽出液、基質、エネルギー源、各種イオン等を添加して適当時間反応させることにより蛋白質合成が行われる。

ここで、コムギ胚芽抽出液を目的蛋白質合成に用いる場合、該抽出液中に含まれるアミノ酸代謝酵素によって、アラニンがアスパラギン酸およびグルタミン酸に代謝され、アスパラギン酸がグルタミン酸に代謝され、さらにグルタミン酸がアスパラギン酸またはグルタミンに代謝される特徴があるため、上記のアミノ酸として標識化アミノ酸を用いる場合には、該アミノ酸代謝酵素の活性を阻害して、かつ鋳型RNAの蛋白質への翻訳を阻害しない条件下で目的蛋白質合成を行う必要がある。

該アミノ酸代謝酵素の活性を阻害して、かつ鋳型RNAの蛋白質への翻訳を阻害しない条件とは、以下のようにして検討して選択することができる。まず該アミノ酸代謝酵素阻害剤候補として選択された物質が該蛋白質合成系における蛋白質合成能を阻害しない濃度を決定する。例えば、適当な蛋白質の鋳型RNAを、標識されていない基質を用いて翻訳し、翻訳後取得された蛋白質を、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動などで分離し、定量する。あるいは、活性測定法が分かっている酵素蛋白質などや、蛍光を持つような蛋白質を翻訳して、該蛋白質の酵素活性あるいは蛍光量を指標として定量してもよい。この定量によって、該蛋白質合成系に存在するアミノ酸代謝酵素阻害剤が、合成される蛋白質の量を減少させない濃度範囲を決定する。さらに、目的のアミノ酸の代謝を阻害する物質を、上記で決定された鋳型RNAの蛋白質への翻訳を阻害しない濃度範囲で加え、例えば、アミノ酸配列がわかっている蛋白質の鋳型RNAを、好ましくは目的のアミノ酸のみが安定同位体で標識された基質を用いて該無細胞タンパク質合成系において翻訳し、翻訳後取得された蛋白質を後述するNMR測定し、投入した基質の標識が他のアミノ酸について観察されないかを確認することにより選択する。該合成反応に存在する候補物質の濃度によって目的のアミノ酸の代謝の阻害度が増加する場合には、充分にアミノ酸の代謝が阻害される濃度を測定する。

この選択方法は、アミノ酸代謝酵素の阻害剤としてすでに知られているものを用いることによって換えることもできる。

本発明で用いることができるアミノ酸代謝酵素阻害剤の具体例としては、トランスアミナーゼ阻害剤およびグルタミン合成酵素阻害剤などが挙げられる。

かくして選択される具体的な条件としては、標識化アラニンを基質として用いて蛋白質を合成する場合、および標識化アスパラギン酸を基質として用いる場合には、下述の無細胞タンパク質合成方法の翻訳反応液に、トランスアミナーゼ阻害剤を、蛋白質合成活性を阻害しない濃度範囲で存在させること等が挙げられる。ここで、トランスアミナーゼは、上記コムギ胚芽抽出液中に残存し、アラニンをアスパラギン酸およびグルタミン酸に代謝する活性、および／またはアスパラギン酸をグルタミン酸に代謝する活性を有するものである。このようなトランスアミナーゼの活性阻害剤としては、該合成系において、トランスアミナーゼ活性を阻害する濃度範囲と目的蛋白質合成を阻害しない濃度範囲が重複するものが好ましく用いられる。具体的には、例えば、アミノオキシ酢酸等があげられ、その濃度としては0.01～10 mMの範囲が好ましい。

また、標識化グルタミン酸を基質として用いる場合の条件としては、下述の無細胞タンパク質合成方法の翻訳反応液に、トランスアミナーゼ阻害剤およびグルタミン合成酵素阻害剤を、蛋白質合成活性を阻害しない濃度範囲で存在させること等が挙げられる。ここで、トランスアミナーゼは、上記コムギ胚芽抽出液中に残存し、グルタミン酸をアスパラギン酸に代謝する活性を有するものであり、グルタミン合成酵素とは、上記小麦胚芽抽出液中に残存し、グルタミン酸に代謝する活性を有するものである。このようなトランスアミナーゼの活性阻害剤としては、該合成系において、トランスアミナーゼ活性を阻害する濃度範囲と目的蛋白質合成を阻害しない濃度範囲が重複するものが好ましく用いられる。具体的には、トランスアミナーゼ阻害剤としては、例えば、アミノオキシ酢酸等があげられ、その濃度としては0.01～10 mMの範囲が好ましい。また、グルタミン合成

酵素阻害剤としては、例えば、L-メチオニンサルフォキシイミンが挙げられ、その濃度としては0.01～20 mMの範囲が好ましく用いられる。

このような条件下で行われる無細胞タンパク質合成方法とは、上記コムギ胚芽抽出液に鋳型RNAや基質、エネルギー源等を添加し、さらに上記の必要なアミノ酸代謝活性を阻害する物質を添加して、目的蛋白質が合成される方法であれば特に制限はない。合成反応溶液の組成としては、上記細胞抽出液、鋳型RNA、基質となる標識化、および非標識化アミノ酸、エネルギー源、各種イオン、緩衝液、ATP再生系、核酸分解酵素阻害剤、tRNA、還元剤、ポリエチレングリコール、3', 5'-cAMP、葉酸塩、抗菌剤等が含まれる。これらは目的蛋白質によって適宜選択して調製される。

基質の濃度としては、0.05～0.4 mMの範囲が適当である。またエネルギー源としては、ATP、またはGTPが挙げられ、ATPは1.0～1.5 mM、GTPは0.2～0.3 mM添加することが好ましい。各種イオン、及びその適当な反応溶液中の濃度としては、60～120 mMの酢酸カリウム、1～10 mMの酢酸マグネシウム等が挙げられる。緩衝液としては、15～35 mMのHepes-KOH、あるいは10～50 mMのTris-酢酸等が用いられる。またATP再生系としては、ホスホエノールピルベートとピルビン酸キナーゼの組み合わせ、または12～20 mMのクレアチンリン酸（クレアチンホスフェート）と0.2～1.6 $\mu\text{g}/\mu\text{l}$ のクレアチンキナーゼの組み合わせが挙げられる。核酸分解酵素阻害剤としては、反応溶液1 μl あたり0.3～3.0 Uのリボヌクレアーゼインヒビターや、0.3～3 Uのヌクレアーゼインヒビター等が挙げられる。

このうち、リボヌクレアーゼインヒビターの具体例としては、ヒト胎盤由来のRNase inhibitor (TOYOBO社製等)等が用いられる。tRNAは、Moniter, R., et al., Biochim. Biophys. Acta., 43, 1 (1960)等に記載の方法により取得することができるし、市販のものをを用いることもできる。還元剤としては、0.1～3.0 mMのジチオスレイトール等が挙げられる。抗菌剤としては、0.001～0.

0.1%のアジ化ナトリウム、又は0.1~0.2 mg/mlのアンプシリン等が挙げられる。核酸安定化剤としては、0.3~0.5 mM スペルミジン等が用いられる。

合成温度は10~40℃、好ましくは15~30℃、さらに好ましくは20~26℃で行われる。反応時間はタンパク質合成が行われる限り特に制限はないが、本発明のように、翻訳反応で消費される物質を供給する系を用いると24~75時間反応が持続する。

蛋白質合成のためのシステムあるいは装置としては、バッチ法 (Pratt, J. M. et al., Transcription and Translation, Hames, 179-209, B. D. & Higgins, S. J., eds, IRL Press, Oxford (1984)) のように、該細胞抽出液に無細胞タンパク質合成に必要なエネルギー源やアミノ酸、あるいは tRNA を添加して行う方法や、アミノ酸、エネルギー源等を連続的に反応系に供給する連続式無細胞タンパク質合成システム (Spirin, A. S. et al., Science, 242, 1162-1164 (1988))、透析法 (木川等、第21回日本分子生物学会、WID6)、あるいは重層法 (Sawasaki, T., et al., FEBS Let., 514, 102-105 (2002)) 等が挙げられる。また、合成反応系に、鋳型の RNA、アミノ酸、エネルギー源等を必要時に供給し、合成物や分解物を必要時に排出する方法 (特開2000-333673号公報: 以下これを「不連続ゲルろ過法」と称することがある) 等を用いることができる。

(4-2) 目的タンパク質の回収および精製

かくして合成された目的蛋白質は、これを反応溶液から回収し、必要であれば適当な方法により精製することにより取得することができる。しかし、目的蛋白質をNMR測定に用いる場合には、精製は必ずしも必要なく、それ自体公知の方法により適当な濃度に濃縮して、かつ緩衝液をNMR測定用に交換することで十分なことが多い。濃縮方法としては、例えば、限外濾過濃縮装置を用いる方法が挙げられる。また、緩衝液の交換は、市販のスピンカラムを用いる方法等が好ましく用いられる。

(5) NMR測定

かくして合成された目的蛋白質を(1)に記載の方法でNMR測定を行い、得られたシグナルを比較することによりシグナルの帰属を行う。ここで用いられるNMR測定法としては、NMRに用いられ得る方法であれば溶液、固体にかかわらず如何なる方法も用いることができる。具体的には、異種核多次元NMR測定法であればいずれでもよく、例えば、HSQC、HMQC、CH-COSY、CBCANH、CBCA(CO)NH、HNCO、HN(CA)CO、HNHA、H(CACO)NH、HCACO、 ^{15}N -edited NOESY-HSQC、 ^{13}C -edited NOESY-HSQC、 $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ -edited HMQC-NOESY-HMQC、 $^{13}\text{C}/^{13}\text{C}$ -edited HMQC-NOESY-HMQC、 $^{15}\text{N}/^{15}\text{N}$ -edited HSQC-NOESY-HSQC (Cavanagh, W. J., et al., Protein NMR Spectroscopy. Principles and Practice, Academic Press(1996))、HN(CO)CACB、HN(CA)CB、HN(COCA)CB (Yamazaki, T., et al., J. Am. Chem. Soc., 116 (1994) 11655-11666)、H(CCO)NH、C(CO)NH (Grzesiek, S., et al., J. Magn. Reson., B 101 (1993) 114-119)、CRIPT、CRINEPT (Riek, R., et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 96 (1999) 4918-4923)、HMB C、HBHA (CBCACO)NH (Evans J. N. S., Biomolecular NMR Spectroscopy. Oxford University Press (1995) 71)、INEPT (Morris, G. A., et al., J. Am. Chem. Soc., 101 (1979) 760-762)、HNCACB (Wittekind, M., et al., J. Magn. Reson. B 101 (1993) 201)、HN(CO)HB (Grzesiek, S., et al., J. Magn. Reson. 96 (1992) 215-222.)、HNHB (Archer, S. J., et al., J. Magn. Reson., 95 (1991) 636-641)、HBHA (CBCA)NH (Wang, A. C., et al., J. Magn. Reson., B 105 (1994) 196-198.)、HN(CA)HA (Kay, L. E., et al., J. Magn. Reson., 98 (1992) 443-450)、HCCH-TOCSY (Bax, A., et al., J. Magn. Reson., 88 (1990) 425-431)、TROSY (Pervushin, K., et al., Proc. Natl. Acad. Sci., 94 (1997) 12366-123

71)、 ^{13}C / ^{15}N -e d i t e d HMQC-NOESY-HSQC (Jeral a R, et al., J. Magn. Reson., 108 (1995) 294-298)、HN (CA) NH (Ike gami, T., et al., J. Magn. Reson., 124 (1997) 214217)、およびHN (CO CA) NH (Grzesiek, S., et al., J. Biomol. NMR, 3 (1993) 627-638.) 等の測定法が含まれるが、これらに限らない。

これらのうちHSQC、HMQCの2次元NMR法と、HNCO、HNCA、HN (CO) CAの3次元NMR法の1次元を省略して2次元NMR法にしたものが好ましく用いられる。

また、測定方法であるが、上記測定法では、HN (CO)、HN (CA)、H (N) CA、H (NCO) CAの4つの測定方法を用いたが、HN (CO) やHN (CA) のかわりに、I s o t o p e f i l t e r 法 (Breeze, A.L., Prog. NMR Spectroscopy, 36 (2000) 323-372) を用いて、HN (CO) やHN (CA) と同様のスペクトルを得ることが可能である。また、H (N) CA、HN (NCO) CAのかわりにH (N) COとH (NCA) COの組み合わせを使っても、アミノ酸の前後関係を特定できるが、H (NCA) COは測定感度が低いので、目的蛋白質の2位 (α 位) の水素原子を重水素に置き換えることが好ましい (Gardner, K.H. and Kay, L.E., Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct., 27 (1998) 357-406)。また分子量2万を越えるような蛋白質の場合、上記測定法をTROSY効果 (Pervushin, K., et al., Proc. Natl. Acad. Sci., 94 (1997) 12366-12371) を用いた同様の測定法に置き換えることにより、感度の減少を抑えることが可能である。また、主鎖のアミド水素原子以外の水素原子を重水素原子に置き換えることも有効である (Gardner, K.H. and Kay, L.E., Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct., 27 (1998) 357-406)。

(6) 立体構造解析方法

本方法を用いると ^1H - ^{15}N HSQCスペクトルの全てシグナルの帰属が可能だけでなく、全ての2位の炭素原子の化学シフトも上述の方法により同時

に決定される。また、 ^1H (^1H) ^13C OやCBCA (^1H) ^13C O、HBHA (^1H) ^13C O) NH等の2次元測定を追加することにより、原理的には、目的蛋白質の全てのカルボニル炭素の化学シフト、 β 炭素の化学シフト、 α β 水素の化学シフトが決定可能である。これらの情報を用いてChemical Shift Index法 (Wishart, D. and Case, D.A., Methods in Enzymol. 338 (2001) 3-34)を用いることにより、目的蛋白質の2次構造が推定できる。さらに、HCCH TOCSY等の測定を追加することによって、側鎖を含めた炭素原子、窒素原子、水素原子の化学シフトが決定可能になる。この情報を用いれば、常法にしたがって目的蛋白質の立体構造決定が可能である (Cavanagh, W.J., et al., Protein NMR Spectroscopy. Principles and Practice, Academic Press(1996))。また、 ^1H - ^15N HSQCの全シグナルが帰属できることより、Residual Dipolar Coupling法 (Bax et al., Methods in Enzymol. 339 (2001) 127-174)の測定を行うことが可能であり、目的蛋白質の立体構造情報を得ることができる。

(7) 蛋白質とリガンドの結合部位特定方法

目的蛋白質と、目的蛋白質とそのリガンドの複合体について、NMR測定し、得られたシグナルを比較して、化学シフトが変化したシグナルを上記(1)～(5)に記載の方法により帰属することによれば、目的蛋白質とリガンドとの結合部位を決定することができる。上記で化学シフトが変化したシグナルが示すアミノ酸は、目的蛋白質において少なくともリガンドの結合部位であると決定することができる。

(8) シグナル帰属方法に用いられる試薬キット

本発明の帰属方法を行うために、少なくとも2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識され、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されている1種類以上のアミノ酸と、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されて、かつ2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識されていない複数のアミノ酸を含む試薬キットが提供される。本キットの構成

成分は、上記に限られるものではなく、その他、1位および／又は2位の炭素原子が ^{13}C で標識された1種類以上のアミノ酸や、上記(4-1)の無細胞タンパク質合成用コムギ胚芽抽出液や該合成系に必要な試薬、NMR測定用緩衝液等を含んでいてもよい。特に、コムギ胚芽抽出液を含む場合、該無細胞タンパク質合成系において必要とされるアミノ酸代謝阻害剤を含むことも好ましい。具体的には、(4-1)に記載のトランスアミナーゼ阻害剤、グルタミン合成阻害剤等が挙げられる。

実施例

以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例により限定されるものではない。

実施例 1 1種類のアミノ酸のみを ^{13}C / ^{15}N 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識した基質により合成した目的蛋白質のNMR測定

(1) 鋳型 mRNA の調製

大腸菌チオレドキシン蛋白質（アミノ酸配列は、配列表の配列番号3に示される）の遺伝子（Genbank accession No.M54881）は、大腸菌 *Escherichia Coli* K-12株より、MagPrep Bacterial Genomic DNA Kit（Novagen 社）により調製した大腸菌ゲノムDNAを鋳型として、配列番号1および2に記載の塩基配列からなるプライマーを用いてPCR法を用いて増幅し、プラスミド pEU3b (Sawasaki, T., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 99(23),14652-14657(2002)) の Spe I と Sal I の部位に導入した。16 mM のマグネシウムイオン存在下で上記プラスミドを鋳型として、大腸菌チオレドキシン蛋白質の mRNA を SP6 RNA polymerase (Promega 社製) で転写し、合成した。

(2) すべて ^{15}N 標識化したアミノ酸を基質に用いた目的蛋白質合成

上記実施例1で合成した mRNA を $100\mu\text{g}/130\mu\text{l}$ に成るように濃縮し、コムギ胚芽抽出液 (Proteios™、TOYOBO 社製) と混合した (2 ml)。その混合液を、20種類すべてのアミノ酸が ^{15}N 標識化された (Cambridge Isotope Laboratories

社製) 透析緩衝液に対して、2日間反応を行い、透析緩衝液を交換しさらに2日間の蛋白質合成反応を行った。2mlの反応液は、ミリポア製のCentricon-3限外濾過濃縮装置で250ulまで濃縮した。この濃縮液中の大腸菌チオレドキシン蛋白質は100 μ Mとなった。濃縮液を、あらかじめNMR測定用緩衝液(50 mM リン酸ナトリウム pH 6.0、100 mM NaCl)で平衡化されたアマシャム社製 Micro Spin G-25 ゲル濾過カラムを通すことにより、測定用緩衝液に交換し、NMR測定試料とした。

(3) 1種類のアミノ酸のみを ^{15}N 標識化した基質を用いた目的蛋白質合成

上記実施例1で合成したmRNAを100 μ g/130 μ lに成るように濃縮し、コムギ胚芽抽出液(Proteios™、TOYOBO社製)と混合した(2 ml)。その混合液を、20種類のうち1種類だけ ^{15}N 標識され(Cambridge Isotope Laboratories社製)、残りの19種類のアミノ酸は通常のアミノ酸である透析緩衝液に対して、2日間反応を行い、透析緩衝液を交換しさらに2日間の蛋白質合成反応を行った。この時に、アミノ酸代謝酵素によるアミノ酸変換を阻害するために、アミノオキシ酢酸とL-メチオニンサルフォキシイミンをそれぞれ1 mM、0.1 mMになるように透析外液に加えた。2mlの反応液は、ミリポア製のCentricon-3限外濾過濃縮装置で250ulまで濃縮した。この濃縮液中の大腸菌チオレドキシン蛋白質は100 μ Mとなった。濃縮液を、あらかじめNMR測定用緩衝液(50 mM リン酸ナトリウム pH 6.0、100 mM NaCl)で平衡化されたアマシャム社製 Micro Spin G-25 ゲル濾過カラムを通すことにより、測定用緩衝液に交換し、NMR測定試料とした。

(4) 1種類のアミノ酸のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した基質を用いた蛋白質合成

上記実施例1で合成したmRNAを100 μ g/130 μ lに成るように濃縮し、コムギ胚芽抽出液(Proteios™、TOYOBO社製)と混合した(2 ml)。その混合液を、20種類のうち1種類だけ $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 標識され(Cambridge Isotope Laboratories社製)、残りの19種類のアミノ酸はアミドの窒素原子が ^{15}N で標識され、なお

かつ ^{13}C の標識が入っていないアミノ酸である透析緩衝液に対して、2日間反応を行い、透析緩衝液を交換しさらに2日間の蛋白質合成反応を行った。この時に、アミノ酸代謝酵素によるアミノ酸変換を阻害するために、アミノオキシ酢酸とL-メチオニンサルフォキシイミンをそれぞれ1 mM、0.1 mMになるように透析外液に加えた。2 mlの反応液は、ミリポア製のCentricon-3限外濾過濃縮装置で250 μl まで濃縮した。この濃縮液中の大腸菌チオレドキシン蛋白質は100 μM となった。濃縮液を、あらかじめNMR測定用緩衝液(50 mM リン酸ナトリウム pH 6.0、100 mM NaCl)で平衡化されたアマシャム社製 Micro Spin G-25 ゲル濾過カラムを通すことにより、測定用緩衝液に交換し、NMR測定試料とした。

(5) NMR測定

NMR測定には、Bruker社製Avance-500スペクトロメーターを用い、測定試料には磁場の安定性を保つためのNMRロック用に5% D_2O を添加し、測定を行った。測定温度は35°Cとした。

まず、すべて ^{15}N 標識化したアミノ酸を基質に用いて合成した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルを測定した(図3)。

それぞれのアミノ酸(プロリン以外の19種類)を1種類のみ ^{15}N 標識し、それ以外のアミノ酸を非標識のもので合成した大腸菌チオレドキシン蛋白質については、それぞれ $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルを測定した。このスペクトルより、全 ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHSQCスペクトルのそれぞれのシグナルが、どのアミノ酸由来のものかがわかった。

また、1種類のアミノ酸のみを上記(4)に記載の方法で $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質については(計20種類)、HN(CO) (Cavanagh, W.J., et al., Protein NMR Spectroscopy. Principles and Practice, Academic Press(1996)に記載のHNCO 3次元測定法において、COの展開時間を省略した2次元測定)、HN(CA) (Cavanagh, W.J., et al., Protein NMR Spectroscopy. Principles

and Practice, Academic Press(1996)に記載の HNCA 3 次元測定法において、CA の展開時間を省略した 2 次元測定)、H (N) CA (Cavanagh, W.J., et al., Protein NMR Spectroscopy. Principles and Practice, Academic Press(1996)に記載の HNCA 3 次元測定法において、N の展開時間を省略した 2 次元測定)、H (NCO) CA (Cavanagh, W.J., et al., Protein NMR Spectroscopy. Principles and Practice, Academic Press(1996)に記載の HN(CO)CA 3 次元測定法において、N の展開時間を省略した 2 次元測定) の測定を行った。

蛋白質を構成するアミノ酸 20 種類のうち 1 種類のみ $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 標識し、それ以外の 19 種類のアミノ酸は ^{15}N で標識された大腸菌チオレドキシン蛋白質 (合計 20 種類) の HN (CO) スペクトルそれぞれ測定した。このうち、例えばアラニンのみ $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 標識し、それ以外の 19 種類のアミノ酸は ^{15}N で標識された大腸菌チオレドキシン蛋白質の HN (CO) スペクトル (図 4) には、アラニンの一つ後ろのアミノ酸残基のアミド HN の相関シグナルのみが観測される。以下の 19 種類についても同様に、二重標識化したアミノ酸残基の一つ後ろのアミノ酸残基の HN 相関シグナルだけが観測される。

また、上記 20 種類の蛋白質に対して、それぞれ HN (CA) の測定を行うと、二重標識化したアミノ酸残基および、二重標識化したアミノ酸残基の一つ後ろのアミノ酸残基の HN 相関シグナルだけが観測される。

さらに、上記 20 種類の蛋白質に対して、それぞれ H (NCO) CA の測定を行うと、二重標識化したアミノ酸残基の一つ後ろのアミノ酸残基のアミド水素原子と二重標識化したアミノ酸残基の α 位の炭素原子との相関シグナルだけが観測される。また、それぞれ H (N) CA の測定を行うと、二重標識化したアミノ酸残基の一つ後ろのアミノ酸残基のアミド水素原子と二重標識化したアミノ酸残基の α 位の炭素原子との相関シグナル、および、二重標識化したアミノ酸残基のアミノ酸残基のアミド水素原子と二重標識化したアミノ酸残基の α 位の炭素原子との相関シグナルだけが観測される。

(6) $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC の各シグナルアミノ酸残基番号の帰属方法 (1)

最初に、例として、大腸菌チオレドキシンに4つあるフェニルアラニン残基(F 1 2、F 2 7、F 8 1、F 1 0 2)の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCシグナルの帰属について述べる。まず、フェニルアラニン残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(図5 a)より、フェニルアラニン残基由来の4つのシグナルの位置を決定する。次に、4つのフェニルアラニン残基の手前にある残基(S 1 1、D 2 6、L 8 0、E 1 0 1)に注目する(図1 A参照)。

セリン残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(図5 b)には、セリンの一つ後ろの残基のアミドの $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルのみが観測されるので、図5 aと図5 bにおいて位置が一致するシグナルは、セリンの一つ後ろにあるフェニルアラニンの残基であると確定することができる。その条件を満たすフェニルアラニン残基は、大腸菌チオレドキシン蛋白質のアミノ酸配列においては、F 1 2だけであることから(図1 A)、この一致したシグナルは、F 1 2のものであると決定できる。

同様にして、フェニルアラニン残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(図6 a)とアスパラギン酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(図6 b)において、唯一一致するシグナルは、アスパラギン酸の後ろにあるフェニルアラニンの残基由来のものであるから(図1 A参照)、F 2 7のものであると決定できる。さらに、同様に、フェニルアラニン残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(図7 a)とロイシン残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN(CO)スペクトル(図7 b)において、唯一一致するシグナルは、ロイシンの後ろにあるフェニルアラニンの残基(図1 A参照)、すなわち、F 8 1のものであり、フェニルアラニン残基だけを ^{15}N 標

識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル（図8 a）とグルタミン酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN（CO）スペクトル（図8 b）において、唯一つ一致するシグナルは、グルタミン酸の後ろにあるフェニルアラニンの残基由来のものであるから（図1 A参照）、F102のものであると決定できる。

他のアミノ酸残基についても、全く同様の方法にして、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルにおけるシグナルの位置を決定できる。

以上述べた方法は、2つのアミノ酸残基の並び方が大腸菌チオレドキシン蛋白質のアミノ酸配列において、一回だけ現れるようなアミノ酸残基すべてについて適用できる。

（7） $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCの各シグナルアミノ酸残基番号の帰属方法（2）

上記の方法を用いることにより、大腸菌のチオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルにおいて、全体の75%ほどのシグナルについて、そのアミノ酸残基番号を特定することができる。しかし、残りのアミノ酸については、上記の方法だけでは、アミノ酸残基番号を特定することができない。その場合の帰属方法について以下に述べる。

大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルのイソロイシン残基の帰属について、上記実施例（6）の方法を適用した場合、以下のような問題点を生ずる。

イソロイシン残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル（図9（a））と、グリシン酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN（CO）スペクトル（図9（b））を比較すると、一致するシグナルが2つ存在する。なぜならば、グリシン残基の一つ後ろにあるイソロイシン残基はI72とI75の2つが存在するからである（図2 A参照）。このような場合、上記実施例（6）の方法では、この2つのシグナルのどちらが

I 7 2 でどちらが I 7 5 であるかを決定することはできない。この場合は、上記実施例（6）の方法でまず、I 7 2 の一つ手前の G 7 1 と G 7 4 の位置を決定する（図 1 0（a））。次に、グリシン酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の 19 種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の H（N）CA スペクトルと H（NCO）CA スペクトルを用いる。すでに決定した G 7 1 の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ シグナルからアミド水素原子の化学シフトが決定でき、H（N）CA スペクトル上のシグナルのうち、アミド水素原子の位置が一致するシグナルを決定する（図 1 0（b））。このシグナルは G 7 1 のアミド水素原子と α 炭素原子の化学シフト相関を表すので、G 7 1 の α 炭素原子の化学シフトが決定できる。次に、H（NCO）CA スペクトルから α 炭素原子の化学シフトが同一のシグナルを決定する（図 1 0 c）。H（NCO）CA は、L 7 2 のアミド水素原子の化学シフトと G 7 1 の α 炭素原子の化学シフト相関を表すので、L 7 2 のアミド水素原子の化学シフトが決定できる。そこで、この L 7 2 のアミド水素原子の化学シフトと一致するイソロイシンの $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ シグナルをイソロイシン残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC スペクトルから決定すれば、それが L 7 2 のシグナルであると決定できる（図 1 0 d）。L 7 5 についても全く同様に帰属ができる。

他のアミノ酸残基についても全く同様の方法を適用することにより、アミノ酸の並び方が同じであるシグナルについても一意的にシグナル帰属が可能となる。この方法を、上記実施例（6）の方法と組み合わせることにより、大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC におけるシグナルのほぼ全て残基番号を含めて帰属することができた（図 1 1）。

（8） $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC の各シグナルアミノ酸残基番号の帰属方法（3）

上記実施例（6）及び（7）を用いて $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC におけるすべてのシグナルを帰属するためは、一種類のアミノ酸残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質が 19 種類（プロリン残基は HSQC シグナルが観測できない）と、一種類のアミノ酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の 19

種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質が20種類必要であった。しかし、以下に述べる方法を用いれば、一種類のアミノ酸残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質が19種類は不要となる。

フェニルアラニン残基を例にして、フェニルアラニン残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル (図12c) から得られる情報と同じ情報を、フェニルアラニン残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質を用いて得る方法について述べる。フェニルアラニン残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN(CA)スペクトル (図12a) からは、フェニルアラニン残基とフェニルアラニン残基の一つ後ろにあるアミノ酸残基の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ シグナルが得られる。また同じ蛋白質のHN(CO)スペクトルから (図12b) は、フェニルアラニン残基の一つ後ろにあるアミノ酸残基の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ シグナルが得られる。よって、このHN(CA)スペクトルのシグナルのうち、HN(CO)スペクトルにも存在するシグナルを除去したものはすべて、フェニルアラニン残基の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ シグナルであり、フェニルアラニン残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルから得られるシグナルと全く同じとなる。同様にして、あるアミノ酸残基について、そのアミノ酸残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルから得られる情報は、そのアミノ酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN(CA)スペクトルとHN(CO)スペクトルを比較することにより容易に得られる。

(9) $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCの各シグナルアミノ酸残基番号の帰属方法 (4)

上記実施例 (6) (7) (8) において、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルのシグナルの帰属法について述べたが、実際に全てのシグナルを帰属する手順は以下のようなになる。

(a) 一種類のアミノ酸残基だけを ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質の19種類のHSQCスペクトルあるいは、一種類のアミノ酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN(CO)及びHN(CA)スペクトルから、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルにおける各シグナルが、どのアミノ酸の種類に属するかを決定する。

(b) 一種類のアミノ酸残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の19種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質のHN(CO)スペクトルから、それぞれのシグナルがどの種類アミノ酸の後ろにある残基かを決定する。

(c) アミノ酸配列表(表1のように、それぞれのアミノ酸の後ろにどの種類のアミノ酸があうかを記したものを用意しておく)と分かりやすい)から、アミノ酸の並びを利用してシグナルの帰属を行う。

(d) 連続するアミノ酸の並び方が同一のものが2ヶ所以上あるものについては、H(N)CAとH(NCO)CAスペクトルを用いて、さらに手前の帰属済みの残基から帰属を決定する。手前の残基が同様の状況により帰属が不確定である場合は、さらに手前の残基から順次帰属決定を行う。

表 1

A	A19 *D20	A22 I23	A29 E30	A39 #P40	A46 *D47	A56 K57	A67 #P68	A87 A88	A88 T89	A93 L94	A105 N106	A108 C-ter
C	C32 G33	C35 K36										
D	D2 K3	D9 D10	D10 S11	D13 T14	D15 V16	D20 G21	D26 F27	D43 *E44	D47 *E48	D61 Q62	D104 A105	
E	E30 W31	E44 I45	E48 Y49	E85 V86	E101 F102							
F	F12 D13	F27 W28	F81 K82	F102 L103								
G	G21 *A22	G33 #P34	G51 K52	G65 T66	G71 *I72	G74 *I75	G84 E85	G92 *A93	G97 Q98			
H	H6 L7											
I	I4 I5	I5 H6	I23 *L24	I38 *A39	I41 *L42	I45 *A46	I60 D61	I72 R73	I75 #P76			
K	K3 I4	K18 A19	K36 M37	K52 *L53	K57 *L58	K69 Y70	K82 N83	K90 V91	K96 G97	K100 E101		
L	L7 *T8	L17 *K18	L24 V25	L42 *D43	L53 *T54	L58 N59	L78 *L79	L79 *L80	L80 F81	L94 S95	L99 *K100	L103 *D104
M	M37 I38											
N	N59 I60	N63 #P64	N83 G84	N106 L107								
P	P34 C35	P40 I41	P64 G65	P68 K69	P76 T77							
Q	Q50 G51	Q62 N63	Q98 L99									
R	R73 G74											
S	S1 D2	S11 F12	S95 K96									
T	T8 *D9	T14 *D15	T54 V55	T66 A67	T77 L78	T89 K90						
V	V16 L17	V25 D26	V55 *A56	V86 *A87	V91 G92							
W	W28 A29	W31 C32										
Y	Y49 Q50	Y70 G71										

(10) $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC の各シグナルアミノ酸残基番号の帰属方法 (5)

上記実施例 (6) (7) (8) (9) においては、一種類の残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、その他の 19 種類のアミノ酸を ^{15}N のみで標識化した大腸菌チオレドキシン蛋白質を用いたが、必ずしも二重標識化したアミノ酸残基以外のアミノ酸全てを ^{15}N で標識化する必要はない。まず、プロリン残基については、

もともと $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCシグナルを与えないので ^{15}N のみで標識化する必要がない。また、例えば、トリプトファン残基(W28、W31)を $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化する場合においては、大腸菌チオレドキシシン蛋白質について、システイン残基の後ろにあるアミノ酸は、アラニン残基(A29)とシステイン残基(C32)だけであるから、この場合は、トリプトファン残基のみを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化し、アラニン残基とシステイン残基を ^{15}N のみで標識化し、他のアミノ酸については非標識のアミノ酸を用いても、上記実施例と同様の結果が得られる。言い換えれば、二重標識化したアミノ酸の後ろにあるアミノ酸だけを ^{15}N 標識化すれば良いことになる。

上記実施例(6)および(8)においては、HN(CO)およびHN(CA)のスペクトルから得られたシグナルを解析に用いたが、これらの測定法は、二重標識化したアミノ酸に隣接したアミノ酸の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルを観測する方法である。しかし、二重標識化したアミノ酸に隣接したアミノ酸の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルを同定するためには、以下のような測定法を用いることができる。 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC測定法において、同位体フィルター法(Breeze, A. L., Prog. NMR Spectroscopy, 36 (2000) 323-372)を用いると、 ^{13}C に隣接した ^{15}N のシグナルを消去することができる。このようにして測定した結果を図13bに示す。図13bのように、フェニルアラニンだけを $^{13}\text{C}/^{15}\text{N}$ 二重標識化しその他のアミノ酸は全て ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシシン蛋白質において、この同位体フィルター法を用いると、フェニルアラニン残基に隣接していないすべてのアミノ酸残基の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグナルを得ることができる。このシグナルと主鎖の全てのアミド窒素を ^{15}N 標識化した大腸菌チオレドキシシン蛋白質の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトル(図13a)とを比較し、図12bにおいて消失しているシグナルが、同試料のHN(CO)スペクトルで得られるシグナル(図13c)と同一となる。HN(CA)スペクトルにおいても同様な方法を用いて、2位(α 位)が ^{13}C 標識化されたアミノ酸に隣接するアミノ酸残基の $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ 相関シグ

ナルを同定することができる。この測定法を用いる場合には、目的の蛋白質を二重標識化したアミノ酸以外の全てのアミノ酸を ^{15}N 標識化することが望ましい。

産業上の利用可能性

本発明の方法によれば、3次元NMR測定法より圧倒的に測定時間の短い2次元NMR測定法のみを用いることにより、合計測定時間の短縮あるいは、積算時間を増大させることによる感度の上昇をさせることができる。また、必要な2次元NMR測定法も、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCの感度の半分以上の高感度を持つ、HN(CO)、HN(CA)、H(N)CA、H(NCO)CAの4つだけを用いることにより、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ シグナルの帰属に必要な全ての情報が得られる。このことにより、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQC測定法に必要な蛋白質試料の1～2倍程度の濃度の蛋白質試料で、必要な帰属情報が得られる。また、本発明の方法は、20種類程度の蛋白質試料を用意し、順次測定を行うので、試料1つあたりの測定時間は従来法の1/20以下に短縮される。よって、室温以上の温度に数週間も耐えられないような不安定な蛋白質試料に対しても、 $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルのシグナルの帰属を行うことができる。

本発明の方法は、単純な2次元NMRスペクトルを解析するだけで $^1\text{H}-^{15}\text{N}$ HSQCスペクトルの全てシグナルの帰属を行うことができる。発明者が実際に帰属したところでは、帰属に要する解析時間は、従来法の1/20以下であった。また、それほど解析のスキルを有していなくても解析が可能であることも本発明の特徴である。

本発明により得られた帰属情報によれば、それぞれのアミノ酸残基の主に蛋白質の主鎖を構成するさまざまな原子の化学シフト情報が得られるので、目的蛋白質の2次構造を推定することも可能となり、さらには、他の測定法と組み合わせることで、3次構造の決定においても使用することが可能である。

さらに本発明の方法は、目的蛋白質とそのリガンドとの結合部位を特定するのに有利である。本発明の方法により、簡便な試料作製と低濃度の試料で、かつ短

いNMR測定時間が実現されたことにより、低溶解性で不安定な蛋白質に対してもリガンドの結合部位の同定を含むリガンドスクリーニングが可能となった。

本出願は、2004年2月2日付の日本特許出願（特願2004-25592）に基づく優先権を主張する出願であり、その内容は本明細書中に参照として取り込まれる。また、本明細書にて引用した文献の内容も本明細書中に参照として取り込まれる。

請求の範囲

1. 蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法であって、
 - (i) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸の2位および／又は1位の炭素原子と2位の窒素原子が、それぞれNMRで測定可能なように二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子、炭素原子、水素原子のいずれかがNMRで測定可能なように標識された蛋白質を調製し、
 - (ii) 該蛋白質について、二重標識されたアミノ酸に隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと標識された原子との相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、
 - (iii) 該シグナルを、同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子、炭素原子、水素原子のいずれかが標識された蛋白質をNMR測定することにより得られた、同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと標識された原子との相関シグナルと比較して、同定しようとするアミノ酸のシグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。
2. 蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法であって、
 - (i) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸が、その2位および1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を調製し、
 - (ii) 該蛋白質について、二重標識されたアミノ酸に隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、
 - (iii) 該シグナルを、同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子のみが ^{15}N 標識された蛋白質をNMR測定することにより得られた同定しようとするアミノ

酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルと比較して、同定しようとするアミノ酸のシグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。

3. 蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法であって、

(a) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸について請求項2に記載の方法で帰属を決定し、

(b) 該アミノ酸の2位および1位の炭素原子が ^{13}C で、また2位の窒素原子が ^{15}N で二重標識され、さらに少なくとも同定しようとするアミノ酸の2位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を調製し、

(c) 該蛋白質について、二重標識されたアミノ酸残基の ^{13}C とアミドプロトンの相関シグナルと、二重標識したアミノ酸残基の ^{13}C と隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンの相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、

(d) 同定しようとするアミノ酸と上記で二重標識したアミノ酸のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルを取得し、

(e) (d) で得られたシグナル中の帰属が決定されているアミノ酸のアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを(c) で得られたシグナル中から選択し、

(f) 選択されたシグナルの ^{13}C の化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを(c) で得られたシグナル中から選択し、

(g) 選択されたシグナルのアミドプロトンの化学シフトと同一の化学シフトを有するシグナルを(c) で得られたシグナル中から選択し、該シグナルを、帰属が決定されているアミノ酸と隣接するアミノ酸のものであることを利用して帰属することを特徴とする方法。

4. 請求項3に記載の方法において、(c) の工程で、さらに二重標識したアミノ酸残基の ^{13}C と隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンの相関シグナルのみを同定可能なNMR測定を行い、(f) の工程で選択され

るシグナルが、上記で得られたシグナルと重なることを確認することを特徴とする請求項 3 に記載の方法。

5. 蛋白質の NMR 測定により得られたシグナルの帰属方法であって、

(i) 蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸に隣接するどちらか一方のアミノ酸が、その 1 位の炭素原子が ^{13}C で標識され、さらに同定しようとするアミノ酸を含む複数のアミノ酸の 2 位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を調製し、

(ii) 該蛋白質について、 ^{13}C 標識されたアミノ酸に隣接する同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルのみを同定可能な NMR 測定を行い、

(iii) 該シグナルを、同定しようとするアミノ酸のみの 2 位の窒素原子が ^{15}N で標識された蛋白質を NMR 測定することにより得られた、同定しようとするアミノ酸残基のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルと比較して、同定しようとするアミノ酸のシグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。

6. 請求項 1 または 5 に記載の方法を繰り返す、あるいは請求項 3 および 4 に記載の方法を組み合わせることを特徴とする、蛋白質の NMR 測定により得られた全てのシグナルの帰属方法。

7. 蛋白質の NMR 測定により得られたアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルの帰属方法であって、

(i) 蛋白質のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルについて請求項 2 ～ 6 に記載の方法によりその帰属を決定し、

(ii) 該蛋白質のアミノ酸配列上で、同定しようとするアミノ酸の 2 位および／又は 1 位の炭素原子あるいは水素原子が NMR で測定可能なように二重標識された蛋白質を調製し、

(iii) 該蛋白質について、同定しようとするアミノ酸中のアミドプロトンと、同じアミノ酸の NMR で測定可能なように標識された炭素原子あるいは水素原子との相関シグナルを取得して、

(iv) 上記(i)のアミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルと (iii) のアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルに共通するアミドプロトンの化学シフトが同じであることを指標として、アミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルを該アミドプロトンと ^{15}N の相関シグナルに対応付けてアミドプロトンと ^{13}C またはアミドプロトンと ^2H の相関シグナルの帰属を決定することを特徴とする方法。

8. 請求項6または7に記載の方法により帰属されたNMRシグナルの化学シフト情報を用いることを特徴とする蛋白質の立体構造特定方法。

9. 蛋白質と特定のリガンドとの複合体のNMR測定により得られたシグナルと、蛋白質のみのNMR測定により得られたシグナルとを比較し、化学シフトが変化したシグナルを、請求項1～7のいずれかに記載の方法により帰属して、蛋白質とリガンドとの結合部位を特定する方法。

10. 少なくとも2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識され、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されている1種類以上のアミノ酸と、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されて、かつ2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識されていない複数のアミノ酸を含む、請求項1～7のいずれかに記載の方法による蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法に用いられる試薬キット。

11. 少なくとも2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識され、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されている1種類以上のアミノ酸、2位の窒素原子が ^{15}N で標識されて、かつ2位および1位の炭素原子が ^{13}C で標識されていない複数のアミノ酸、無細胞蛋白質合成用小麦胚芽抽出液、及びアミノ酸代謝酵素阻害剤を含む、請求項1～7のいずれかに記載の方法による蛋白質のNMR測定により得られたシグナルの帰属方法に用いられる試薬キット。

FIG 1

A

SDKIIHLTDD	SFDTDVLKAD	GAILVD	FWAE	30
WCGPCKMIAP	ILDEIADEYQ	GKLTVA	KLNI	60
DQNPGTAPKY	GIRGIPTLLL	FKNGEVA	ATK	90
VGALSKGQLK	EFLDANLA			108

B

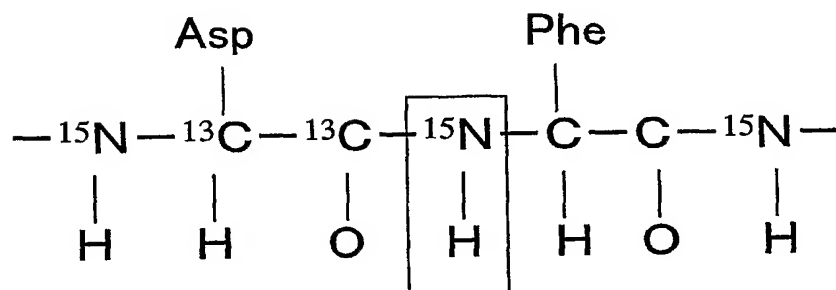
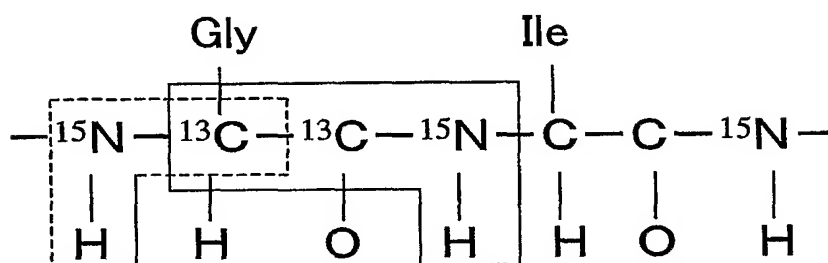


図 2

A

SDKIIHLTDD SFDTDVLKAD GAILVDFWAE 30
WCGPCKMIAP ILDEIADEYQ GKLTVAKLNI 60
DQNPGTAPKY GIRGIPTLL FKNGEVAATK 90
VGALSKGQLK EFLDANLA 108

B



3

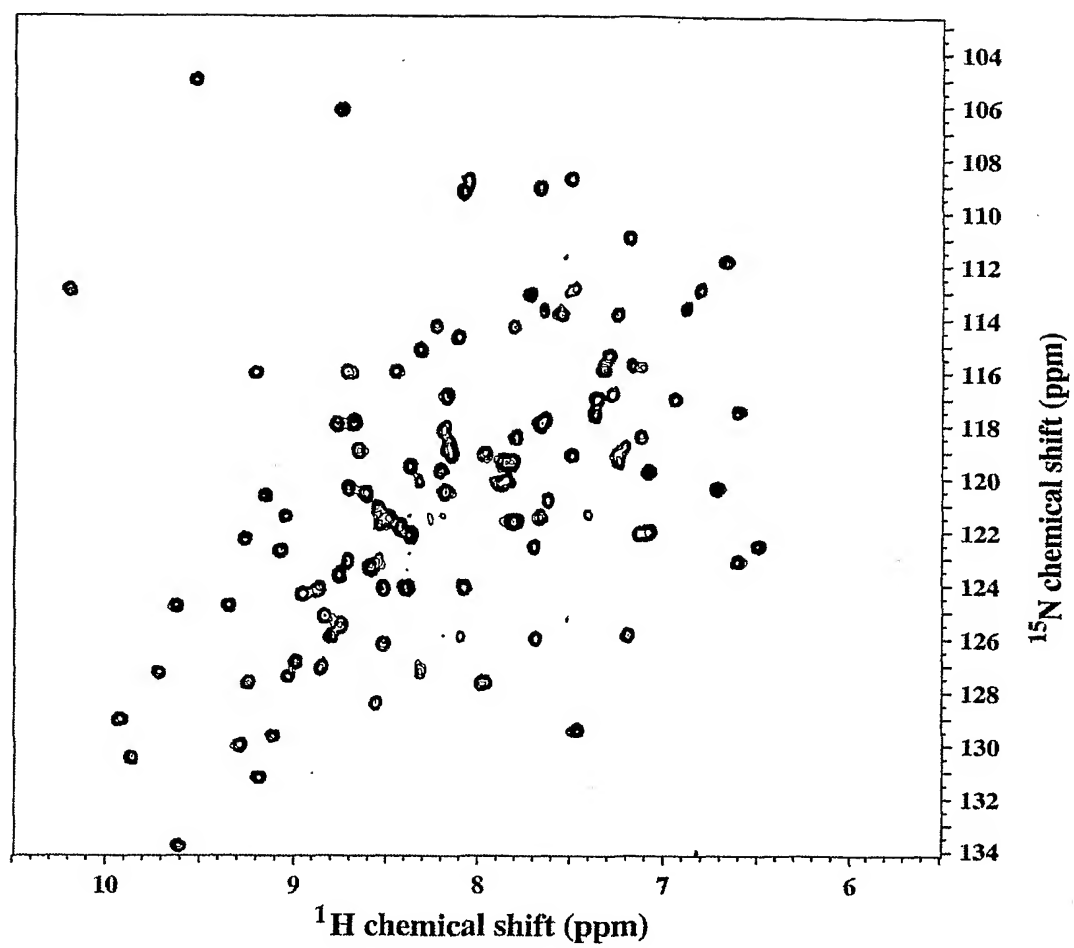


図 4

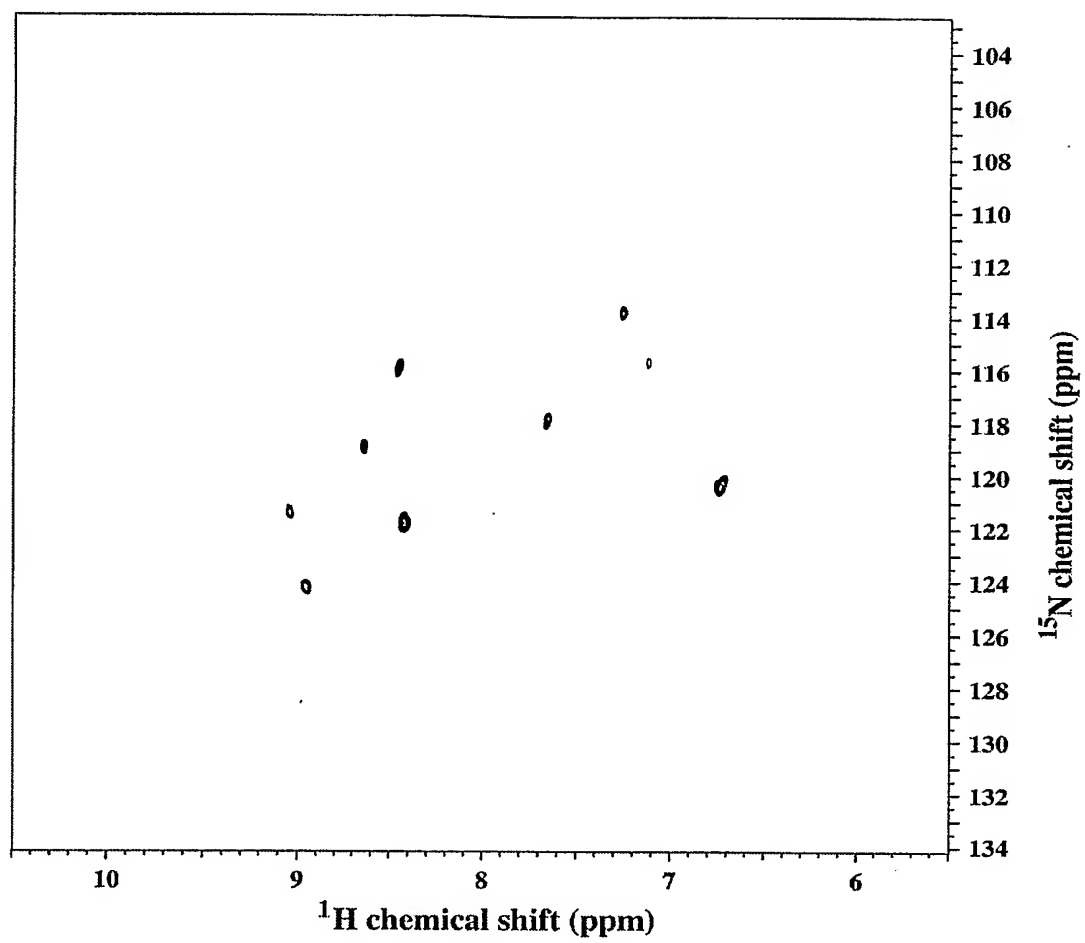


図 5

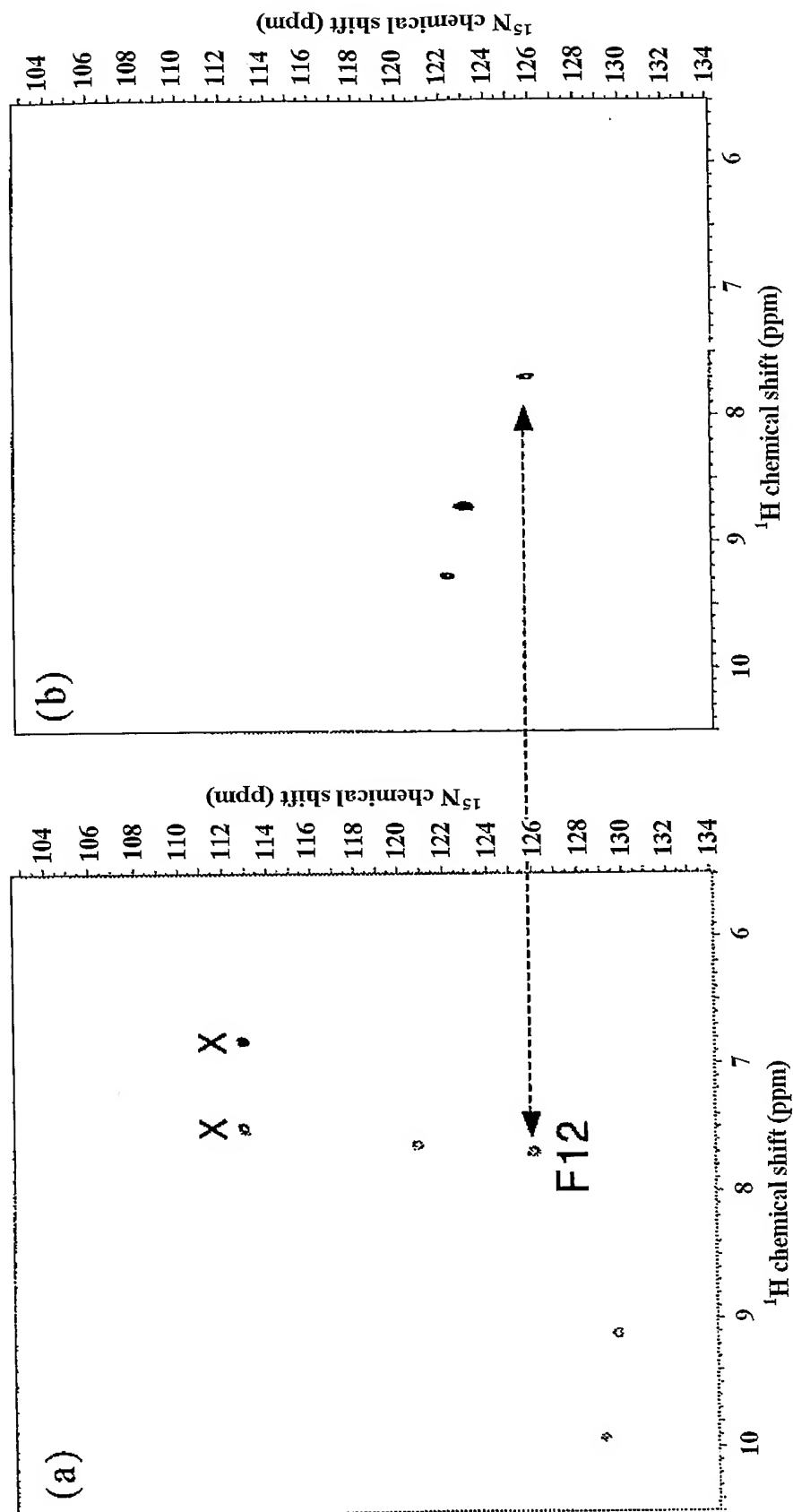


図 6

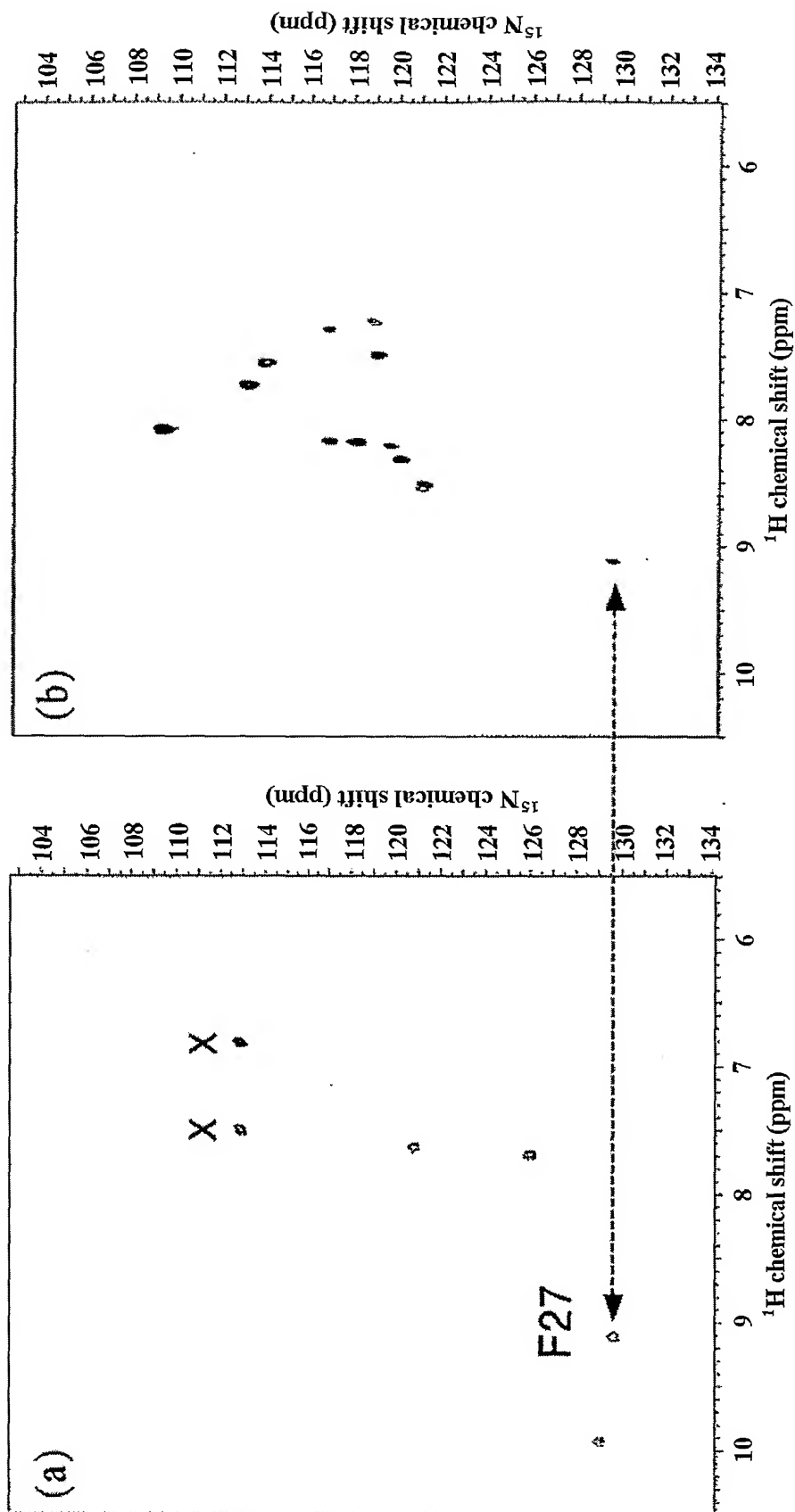


図 7

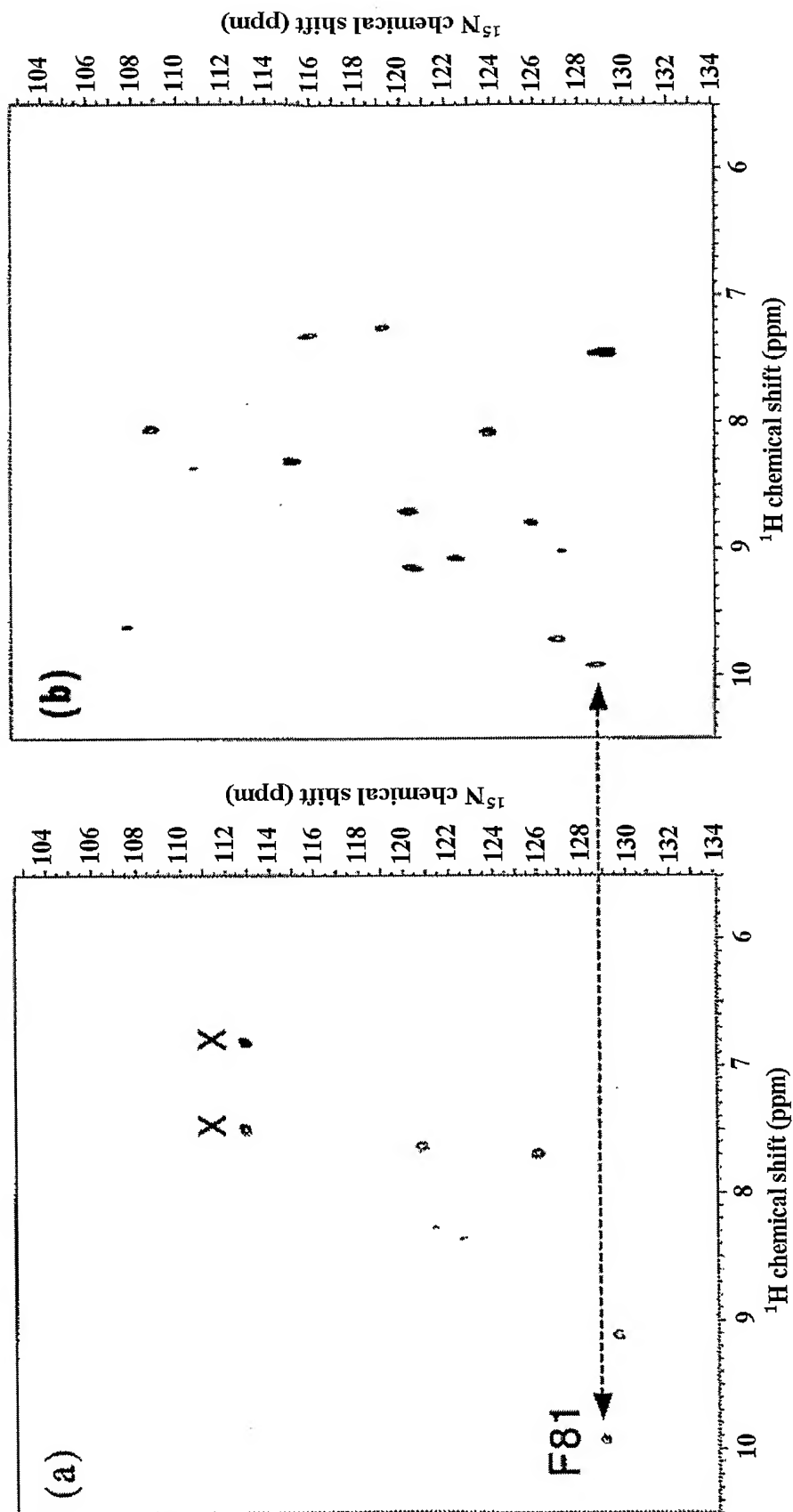


図 8

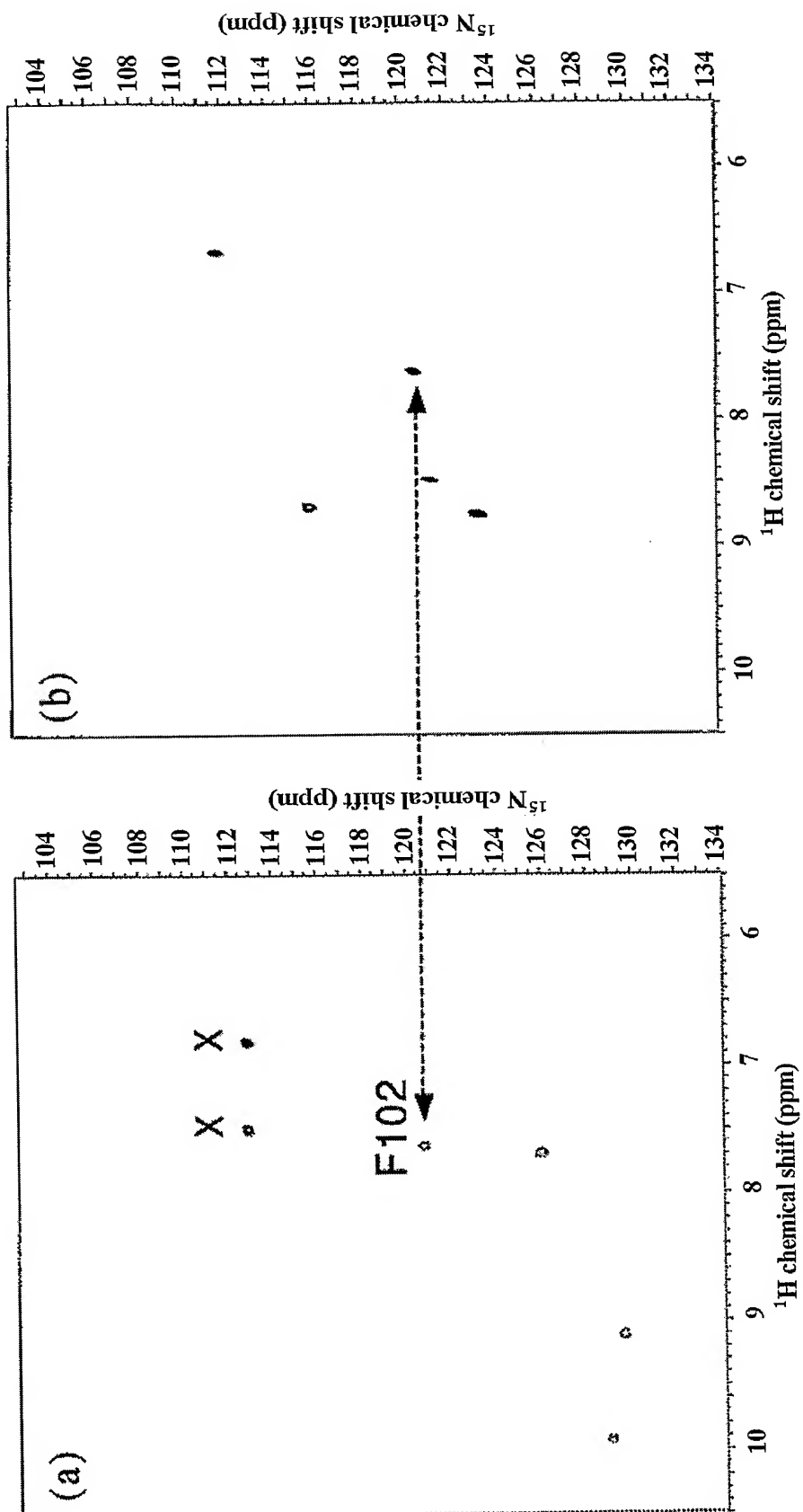


図 9

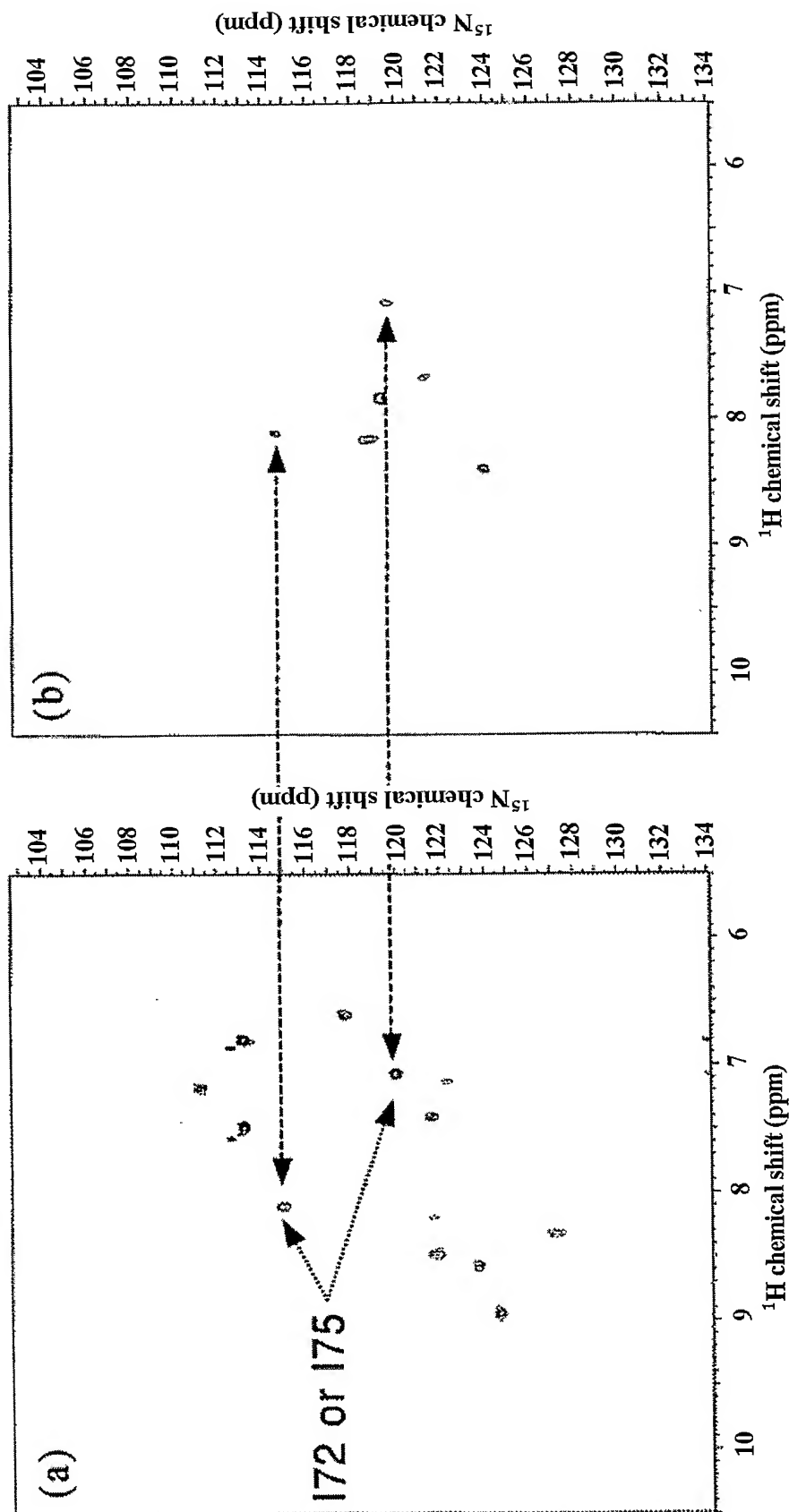


図 10

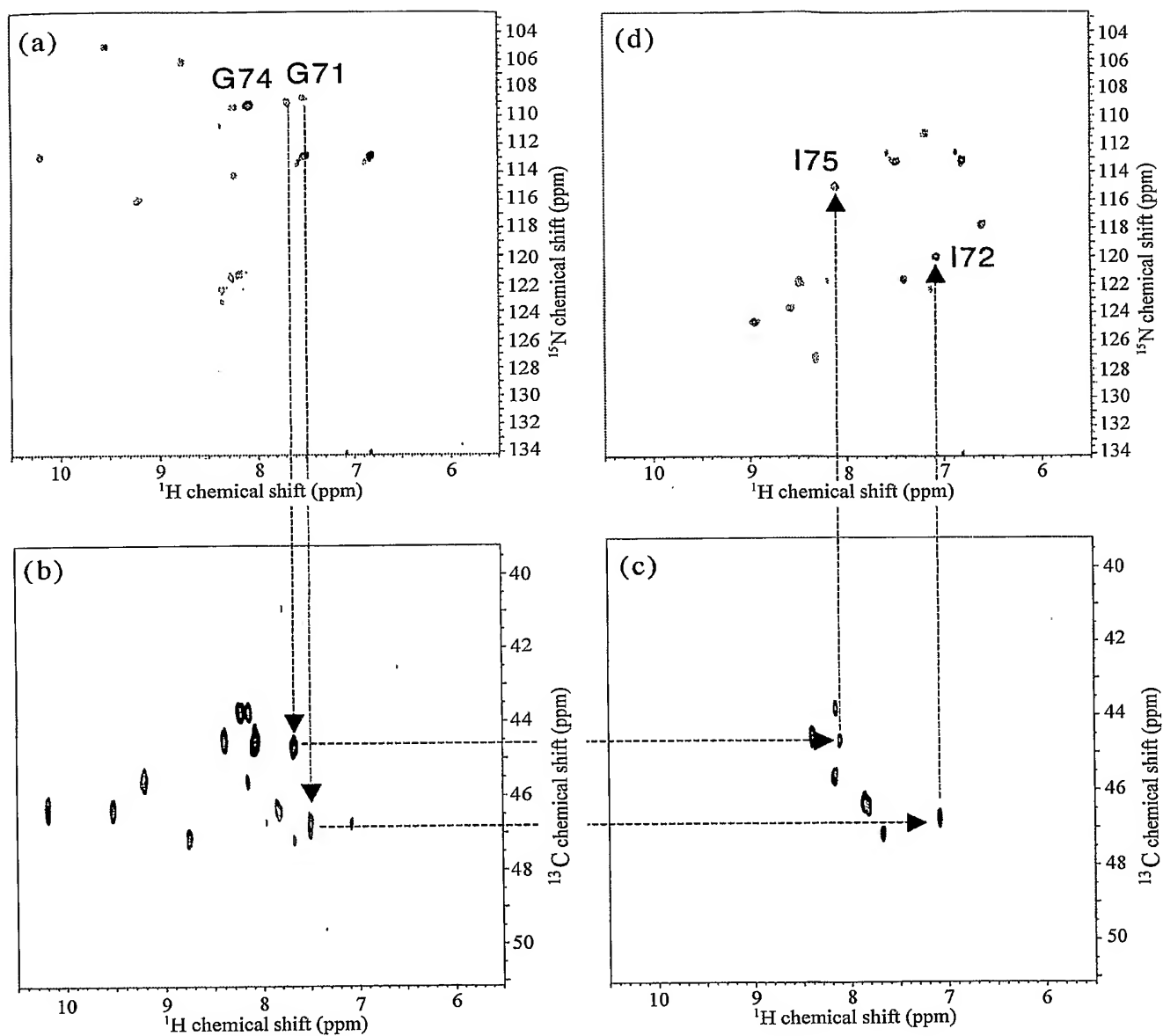


図 1 1

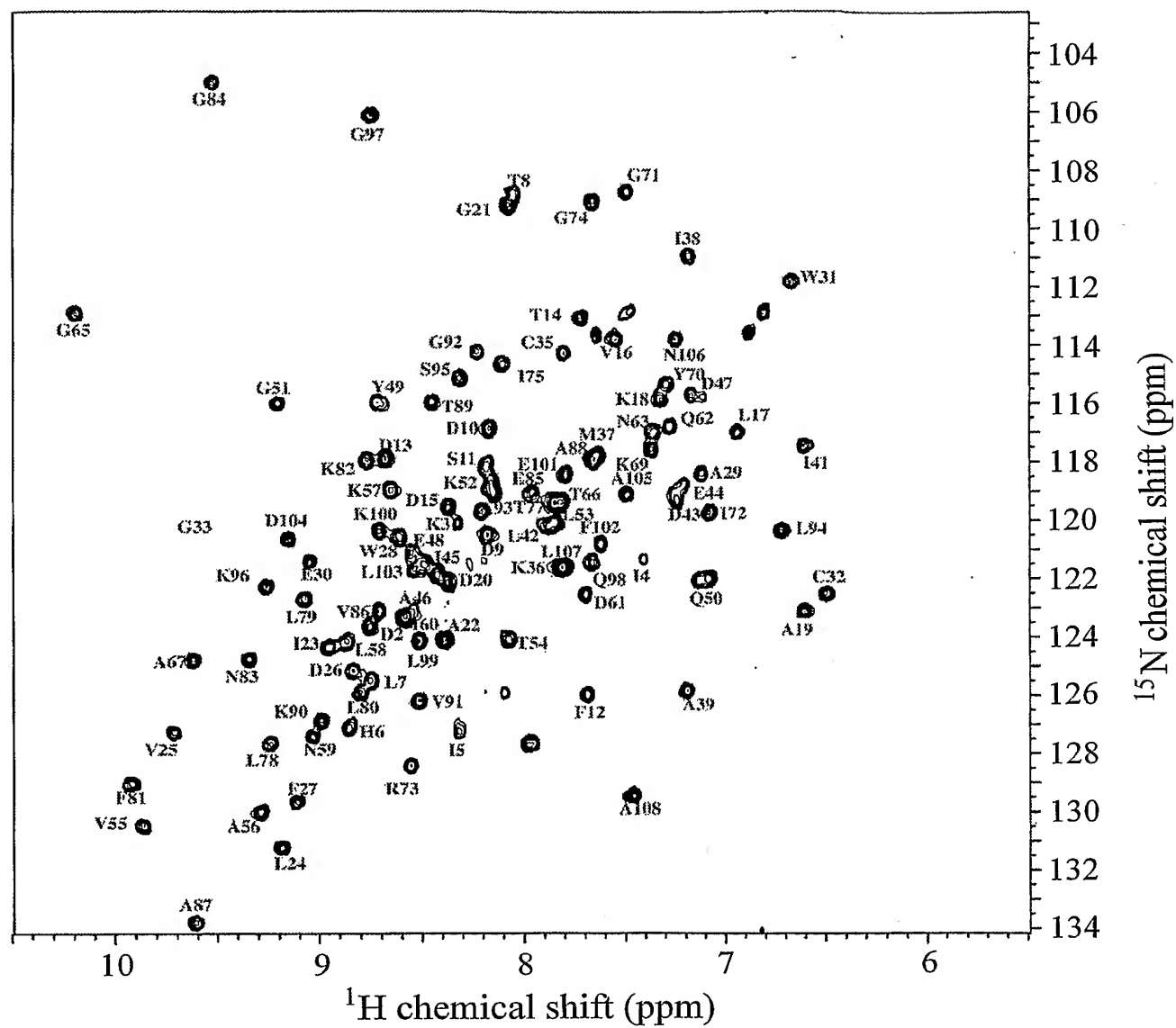


図 1 2

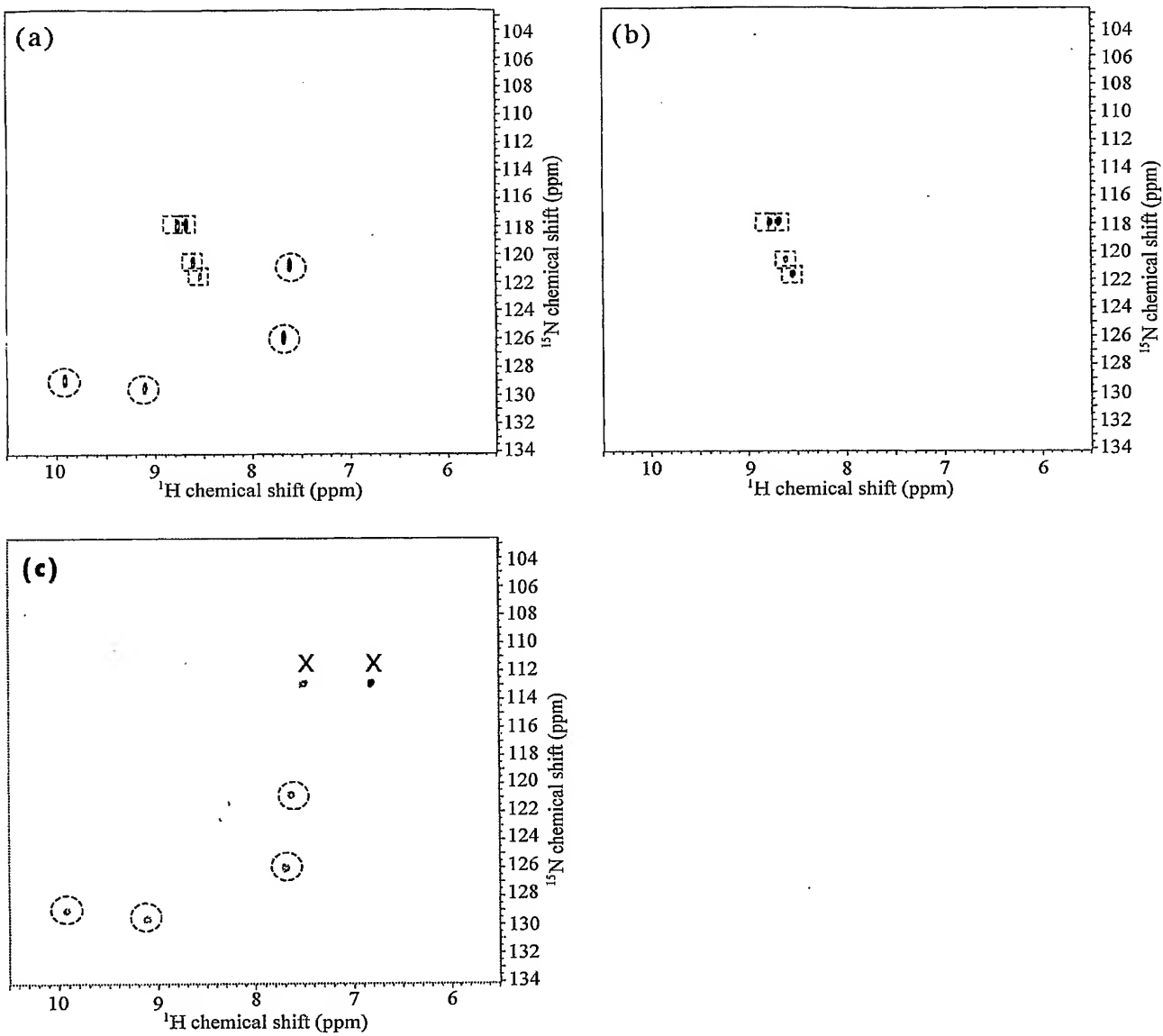
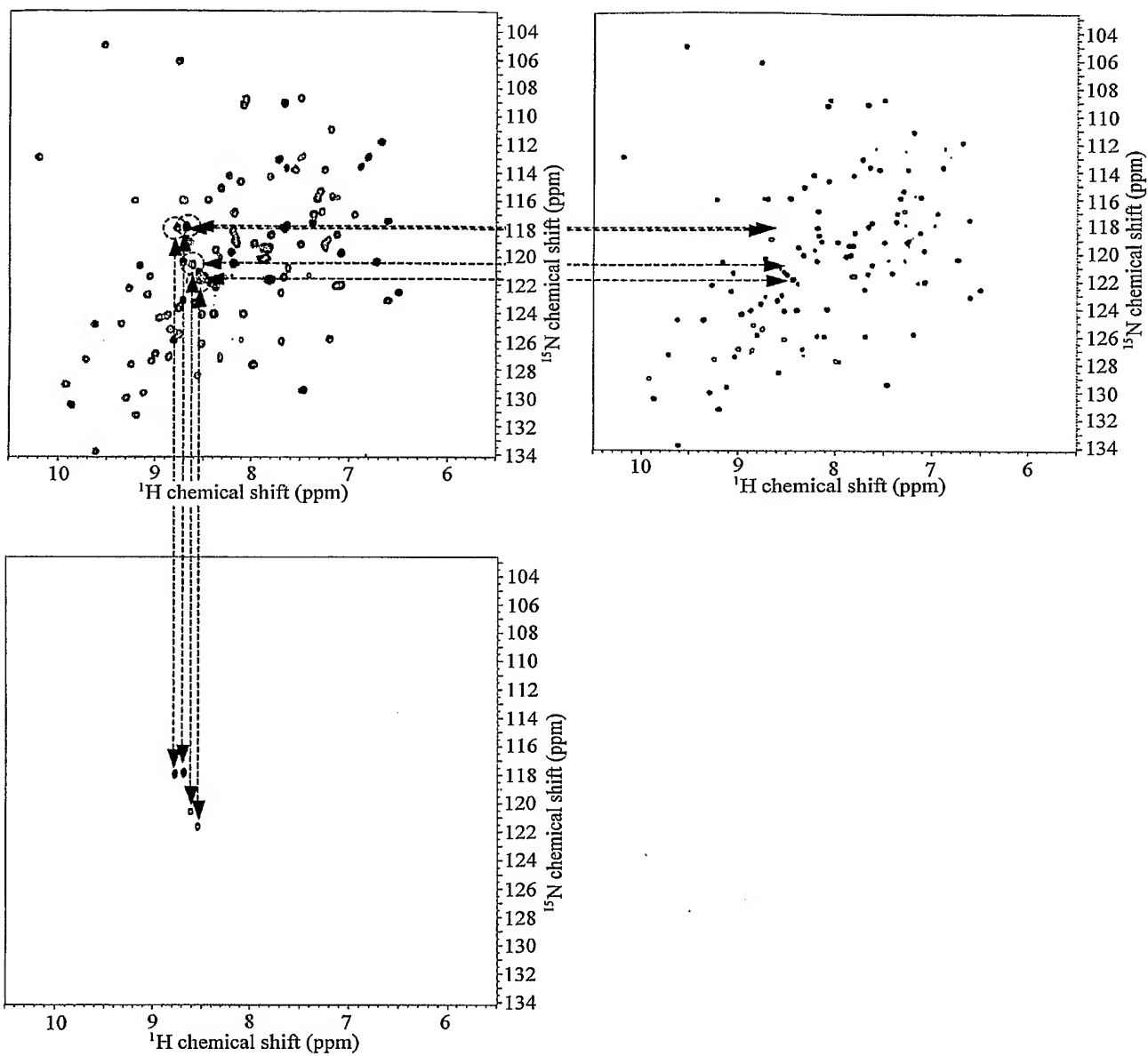


図 1 3



SEQUENCE LISTING

<110> Mitsubishi Chemical Corporation

<120> Methods for the assignment of NMR signals

<130> A42027A

<160> 3

<210> 1

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthesized

<400> 1

cgccatatga gcgataaaat tattcacctg ac

32

<210> 2

<211> 37

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthesized

<400> 2

gcggtcgacc tattaggcca ggtagcgtc gaggaac

37

<210> 3

<211> 109

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 3

Met Ser Asp Lys Ile Ile His Leu Thr Asp Asp Ser Phe Asp Thr Asp

1	5	10	15												
Val	Leu	Lys	Ala	Asp	Gly	Ala	Ile	Leu	Val	Asp	Phe	Trp	Ala	Glu	Trp
	20		25		30										
Cys	Gly	Pro	Cys	Lys	Met	Ile	Ala	Pro	Ile	Leu	Asp	Glu	Ile	Ala	Asp
	35		40		45										
Glu	Tyr	Gln	Gly	Lys	Leu	Thr	Val	Ala	Lys	Leu	Asn	Ile	Asp	Gln	Asn
	50		55		60										
Pro	Gly	Thr	Ala	Pro	Lys	Tyr	Gly	Ile	Arg	Gly	Ile	Pro	Thr	Leu	Leu
	65		70		75										80
Leu	Phe	Lys	Asn	Gly	Glu	Val	Ala	Ala	Thr	Lys	Val	Gly	Ala	Leu	Ser
		85			90									95	
Lys	Gly	Gln	Leu	Lys	Glu	Phe	Leu	Asp	Ala	Asn	Leu	Ala			
	100				105										

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/001872

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl.⁷ G01R33/465, G01N24/08

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl.⁷ G01R33/20-33/64, G01N24/00-24/14, G01N33/48-33/98

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho	1922-1996	Jitsuyo Shinan Toroku Koho	1996-2005
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2005	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2005

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

JICST FILE (JOIS)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 02/33406 A1 (BIOVITRUM AB), 25 April, 2002 (25.04.02), Full text & US 2002/119496 A1 & EP 1327144 A	1-11
A	JP 2003-139832 A (President of Hokkaido University), 14 May, 2003 (14.05.03), Full text (Family: none)	1-11
A	David M. LeMaster, ISOTOPE LABELING IN SOLUTION PROTEIN ASSIGNMENT AND STRUCTURAL ANALYSIS, Progress in NMR Spectroscopy, Vol.26, 1994, pages 371 to 419	1-11



Further documents are listed in the continuation of Box C.



See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

14 April, 2005 (14.04.05)

Date of mailing of the international search report

10 May, 2005 (10.05.05)

Name and mailing address of the ISA/

Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl.⁷ G01R33/465, G01N24/08

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl.⁷ G01R33/20-33/64, G01N24/00-24/14, G01N 33/48-33/98

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1922-1996年
日本国公開実用新案公報	1971-2005年
日本国実用新案登録公報	1996-2005年
日本国登録実用新案公報	1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

JICST ファイル (JOIS)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 02/33406 A1 (BIOVITRUM AB) 2002.04.25, 全文 & US 2002/119496 A1 & EP 1327144 A	1-11
A	JP 2003-139832 A (北海道大学長) 2003.05.14, 全文 (ファミリーなし)	1-11
A	David M. LeMaster, ISOTOPE LABELING IN SOLUTION PROTEIN ASSIGNMENT AND STRUCTURAL ANALYSIS, Progress in NMR Spectroscopy, Vol.26, 1994, pp.371-419	1-11

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

14.04.2005

国際調査報告の発送日

10.5.2005

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

田中 洋介

電話番号 03-3581-1101 内線 3292

2W

3009